BEST AVAILABLE COPY



SCHWEIZERISCHE EIDGENOSSENSCHAFT CONFÉDÉRATION SUISSE CONFEDERAZIONE SVIZZERA

RT.	2	9	MAR	2004
WIPO	PCT			

Bescheinigung

Die beiliegenden Akten stimmen mit den ursprünglichen technischen Unterlagen des auf der nächsten Seite bezeichneten Patentgesuches für die Schweiz und Liechtenstein überein. Die Schweiz und das Fürstentum Liechtenstein bilden ein einheitliches Schutzgebiet. Der Schutz kann deshalb nur für beide Länder gemeinsam beantragt werden.

Attestation

Les documents ci-joints sont conformes aux pièces techniques originales de la demande de brevet pour la Suisse et le Liechtenstein spécifiée à la page suivante. La Suisse et la Principauté de Liechtenstein constituent un territoire unitaire de protection. La protection ne peut donc être revendiquée que pour l'ensemble des deux Etats.

Attestazione

I documenti allegati sono conformi agli atti tecnici originali della domanda di brevetto per la Svizzera e il Liechtenstein specificata nella pagina seguente. La Svizzera e il Principato di Liechtenstein formano un unico territorio di protezione. La protezione può dunque essere rivendicata solamente per l'insieme dei due Stati.

Bern.

2 2. März 2004

PRIORITY DOCUMENT

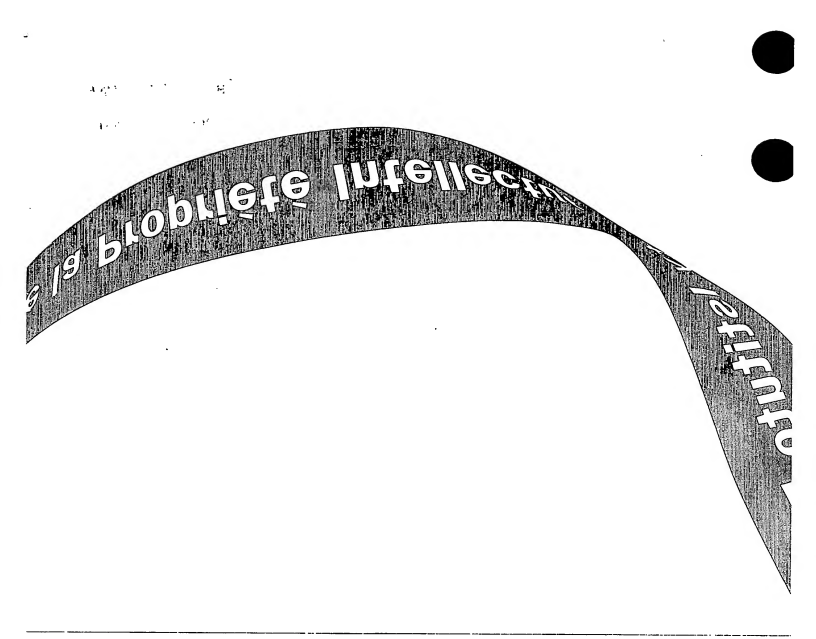
SUBMITTED OR TRANSMITTED IN COMPLIANCE WITH RULE 17.1(a) OR (b)

Eidgenössisches Institut für Geistiges Eigentum Institut Fédéral de la Propriété Intellectuelle Istituto Federale della Proprietà Intellettuale

Patentverfahren Administration des brevets Amministrazione dei brevetti

Heinz Jenni

- 1, 22 a b b b b b b b b b b



Patentgesuch Nr. 2003 0466/03

HINTERLEGUNGSBESCHEINIGUNG (Art. 46 Abs. 5 PatV)

Das Eidgenössische Institut für Geistiges Eigentum bescheinigt den Eingang des unten näher bezeichneten schweizerischen Patentgesuches.

Titel:

Guanidinderivate.

Patentbewerber: Axovan Ltd. Gewerbestrasse 16 4123 Allschwil

Vertreter:

Braun & Partner Patent-, Marken-, Rechtsanwälte Reussstrasse 22 CH-4054 Basel

Anmeldedatum: 20.03.2003

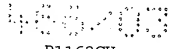
Voraussichtliche Klassen: A61K, A61P, C07D

Uebertragen an:

Actelion Pharmaceuticals Ltd. Gewerbestrasse 16 4123 Allschwil (Inhaber/in)

reg: 10.02.2004

Unveränderliches Exemplar Exemplaire Inverlable Esemplare Immutabile



P1162CH

Axovan Ltd.

Guanidinderivate

Die vorliegende Erfindung betrifft Guanidinderivate der allgemeinen Formel

10

15

25

5

worin

eine Kette von 3-6 gegebenenfalls substituierten C-Atomen bedeutet, wovon eines oder mehrere durch -N(R')-, -O- oder $S(O)_m$ ersetzt sein können, wobei im Falle mehrerer solcher Atome oder Gruppen diese gleich oder verschieden sein können:

Wasserstoff oder einen Substituenten bedeutet; und R١ 0, 1 oder 2 bedeutet;

pharmazeutisch verwendbare Säureadditionssalze von basischen Verbindungen der Formel I, pharmazeutisch 20verwendbare Salze von saure Gruppen enthaltenden Verbindungen der Formel I mit Basen, pharmazeutisch verwendbare Ester von Hydroxy- oder Carboxygruppen enthaltenden Verbindungen der Formel I sowie Hydrate oder Solvate davon.

Diese Verbindungen sind neu, mit Ausnahme von N-(4,5,6,7-Tetrahydrobenzothiazol-2-yl)guanidin und N-(5-Propyl-4,5,6,7-tetrahydrothiazolo[5,4-c]pyridin-2-yl)guanidin, und sie zeichnen sich durch wertvolle pharmakodynamische 30 Eigenschaften aus. Sie wirken als Neuropeptid FF Rezeptor-Antagonisten und eignen sich zur Behandlung von Schmerz,

für die Kontrolle von Schmerzüberempfindlichkeit (Hyperalgesie), von chronischen, akuten, lang andauernden, oder vorübergehenden Schmerzen, wobei diese Schmerzen operativen, traumatischen, oder pathologischen Ursprungs sein können, mit dem Vorteil, Opioidtoleranz und/oder Opioidabhängigkeit zu verhindern. Zudem können die Verbindungen zur Regulierung der Insulin-Freisetzung, der Nahrungsaufnahme, von Gedächtnisfunktionen, des Blutdrucks sowie des Elektrolyt- und Energiehaushalts eingesetzt werden.

Guanidinderivate der Formel I, welche ein oder mehrere Asymmetriezentren enthalten, können als optisch reine Enantiomere, als Mischungen von Enantiomeren, wie zum

15 Beispiel Racemate, oder gegebenenfalls als optisch reine Diastereomere, als Mischungen von Diastereomeren, als diastereomere Racemate oder als Mischungen von diastereomeren Racematen vorliegen.

10

Bereits 1985 wurden Neuropeptid FF (NPFF; H-Phe-Leu-Phe-20 Gln-Pro-Gln-Arg-Phe-NH, [99566-27-5]), ein Oktapeptid, und Neuropeptid AF (NPAF; H-Ala-Gly-Glu-Gly-Leu-Ser-Ser-Pro-Phe-Trp-Ser-Leu-Ala-Ala-Pro-Gln-Arg-Phe-NH, [99588-52-0]), ein verwandtes Oktadekapeptid, als Neurotransmittoren des zentralen Nervensystems in Rinderhirn entdeckt (Yang et 25 al., Proc. Natl. Acad. Sci. USA 1985, 82(22), 7757-61) und ursprünglich als anti-opioide Peptide charakterisiert. Die carboxyterminal amidierten Neuropeptide wurden auf Grund ihrer Reaktivität mit anti-Phe-Met-Arg-Phe-NH2 Antiserum 30 den FMRFamid-ähnlichen Peptiden zugeordnet. Beide Peptide zeigen schmerzmodulierende Eigenschaften, wobei das Oktapeptid eine höhere Wirksamkeit besitzt. Beide Peptide spielen sowohl bei der opioid-abhängigen Analgesie und der Entwicklung von Toleranz gegenüber Opioiden eine wichtige Rolle (Übersichtsartikel: Roumy and Zajac, Europ. J. Pharm. 35 1998, 345, 1-11; Panula et al., Prog. Neurobiol. 1996, 48, 461-87). Interessanterweise zeigt NPFF in Tierversuchen, abhängig von der Art der Verabreichung, sowohl anti-opioide

als auch pro-opioide Wirkungen. So kann NPFF die akuten Effekte von Opioiden umkehren und eine gesteigerte Konzentration im Hirn ist möglicherweise verantwortlich für die Entwicklung von Opioid-Toleranz und Abhängigkeit. In

- Ratten, beispielsweise, erniedrigt die intracerebroventriculare (i.c.v.) Verabreichung von NPFF die nociceptive Schwelle und schwächt die durch Morphin induzierte Analgesie ab. Verabreichen von NPFF an morphintolerante Ratten verursacht Symptome von
- 10 Entzugserscheinungen. Der analgetische Effekt von Morphin in morphin-toleranten Ratten wurde nach i.c.v. Injektion von anti-NPFF IgG wieder hergestellt (Lake et al., Neurosci. Lett. 1991, 132, 29-32). Immunoneutralisieren von NPFF durch intrathecal (i.t.) verabreichte anti-NPFF
- 15 Antikörper erhöhen die durch endogene und exogene Opioide hervorgerufene Analgesie. Durch direkte Injektion von NPFF oder NPFF-Analoga ins Rückenmark (i.t.) wurde ein proopioder Effekt mit einer lang andauernden opioid-ähnlichen Analgesie und verstärkter schmerzlindernder Wirkung von
- Morphin erhalten (Gouardères et al., Eur. J. Pharmacol. 1993, 237, 73-81; Kontinen and Kalso, Peptides 1995, 16, 973-977).
- Weiteren Berichten zufolge scheint NPFF auch in

 25 physiologischen Vorgängen wie Insulin-Freisetzung,
 Regulierung der Nahrungsaufnahme, Gedächtnisfunktionen,
 Blutdruckregulierung und Elektrolythaushalt eine Rolle zu
 spielen (Panula et. al., Prog. Neurobiol. 1996, 48, 461487).

30

In verschiedenen Säugerarten, wie Mensch, Ratte, Maus und Rind, wurde über die Entdeckung eines Genes berichtet, welches als gemeinsames Vorläuferprotein NPFF und NPAF kodiert, von dem die beiden aktiven Peptide schliesslich abgespalten werden (Perry et al., FEBS Lett. 1997, 409, 426-30; Vilim et al., Mol. Pharmacol. 1999, 55, 804-11). Im Menschen wird das Gen für diesen Vorläufer sowohl peripher in verschiedenen Organen als auch in Regionen des zentralen

4 -

Nervensystems, vor allem im Cerebellum exprimiert
(Elshourbagy et al., J. Biol. Chem. 2000, 275 (34), 2596571), währendem sich die Expression in Ratten
ausschliesslich auf bestimmte Regionen des zentralen

5 Nervensystems wie Hypothalamus, Medulla, und dorsalem Horn
des Rückenmarks beschränkt. Auf Grund des Nachweises von
NPFF in menschlichem Blutplasma wird vermutet, dass die
Peptide peripher zusätzlich für hormonähnliche Wirkungen
verantwortlich sind (Sundblom et al., Peptides 1998, 19,
10 1165-70).

In Gewebsproben von Mensch und Ratte wurden zwei G-Protein gekoppelte Rezeptoren (GPCR), NPFF1 und NPFF2 identifiziert (Bonini et al., J. Biol. Chem. 2000, 275 (50), 39324-31; Kotani et al., Br. J. Pharmacol. 2001, 133, 138-44), wobei 15 NPFF2 identisch ist zum ursprünglich als orphan beschriebenen Rezeptor HLWAR77 (Elshourbagy et al., J. Biol. Chem. 2000, 275 (34), 25965-71). NPFF1 und NPFF2 konnten als spezifische Rezeptoren mit Affinitäten im nanomolaren und subnanomolaren Bereich für die beiden 20 Neuropeptide FF und AF charakterisiert werden. NPFF bindet an NPFF1 mit einer Bindungskonstante Kd = 1.13 nM und an NPFF2 mit Kd = 0.37 nM. Die Identität von NPFF1 und NPFF2 liegt bei ca. 50%. Der Vergleich der Aminosäuresequenzen mit bekannten GPCRs zeigen eine 30-40%-ige Ähnlichkeit mit 25 humanem Orexin-1, Orexin-2, Neuropeptid Y(NPY) Y2, Cholecystokinin A, NPY Y1, Prolactin-releasing Hormone Rezeptor und NPY Y4. Die Verbreitung von NPFF1 und NPFF2 in verschiedenen Gewebsproben von Mensch und Ratte wurde durch Messen der m-RNA mittels RT-PCR (reverse transcription-30 polymerase chain reaction) bestimmt. NPFF1 wurde dabei vorwiegend im Zentralen Nervensystem (ZNS) nachgewiesen. Im Gegensatz dazu, wurde NPFF2 vorwiegend im Rückenmark gefunden. Diese Befunde werden durch autoradiografische Methoden unter Verwendung von selektiven NPFF1 und NPFF2 35 Radioliganden gestützt (Allard et al., Brain Res. 1989, 500, 169-176; Neuroscience 1992, 49, 106-116; Gouardères et al., Neuroscience 2002 115:2 349-61).

Die als NPFF-verwandte Peptide beschriebenen Neuropeptide SF (NPSF, 37 Aminosäuren) und Neueropeptid VF (NPVF, Oktapeptid), beide lokalisiert auf dem sogenannten NPVF
5 Gen, binden vergleichsweise mit höherer Affinität und Selektivität an den NPFF1 Rezeptor als NPFF und NPAV. Die NPVF-Peptide blockieren ebenfalls die morphin-induzierte Analgesie in akuten und inflammatorischen Schmerzmodellen ausgeprägter als NPFF und unterstreichen die Wichtigkeit des NPVF/FF1 Systems als Teil eines endogenen anti-opioiden Mechanismus (Q. Liu et al., J. Biol. Chem. 2002,276 (40), 36961).

Das Vorkommen von funktionalen NPFF1 und NPFF2 Rezeptoren
in Adipocyten und die Wirkung von NPFF und NPAF auf
Schlüsselstellen der Signalübertragung im adiposen
Metabolismus deuten darauf hin, dass die beiden Peptide
neben ihren ursprünglich Schmerz modulierenden Effekten,
zusätzlich einen Einfluss auf Speicherung und Verwendung
von Körperenergie haben könnten (I. Lefrère et al., J.
Biol. Chem. 2002, 277 (42), 39169).

Das DesaminoTyr-Phe-Leu-Phe-Gln-Pro-Gln-Arg-NH₂ Peptid wurde als erster, den NPFF Effekten entgegenwirkender NPFF-Rezeptor-Antagonist beschrieben. Nach i.c.v. Injektion, hat dieses Peptid die Entzugserscheinungen bei Morphinabhängigkeit abgeschwächt (Malin et al., Peptides

25

1991, 12, 1011-1014). Dieses Peptid zeigte aber keinerlei Bioverfügbarkeit im zentralen Nervensystem. Optimierung des Tripeptides Pro-Gln-Arg-NH2 in einem kombinatorischen Ansatz führten zu Dansyl-Pro-Gln-Arg-NH2, beziehungsweise Dansyl-Pro-Ser-Arg-NH2, beide mit verbesserten Eigenschaften die Blut-Hirn-Schranke zu passieren, was nach systemischer Verabreichung in Ratten zu verbesserter antagonistischer Wirkung der von NPFF verursachten antiopioiden Symptome führte (Prokai et al. J. Med. Chem. 2001, 44, 1623-1626).



Das ursprünglich als NPY Y1 selektiver Rezeptor Antagonist beschriebene Arg-Tyr-amide Peptoid BIBP3226 zeigte eine 10-60-mal höhere Affinität zum humanen- und ratten- NPFF1 Rezeptor als zu den entsprechenden NPFF2 Rezeptoren

[80nini et al., J. Biol. Chem. 2000, 275 (50), 39324-31). Aus einer Serie von Verbindungen, welche vom NPY Y1 selektiven Antagonisten BIP3226 abstammen, wurden selektive hNPFF1 Rezeptor Antagonisten erhalten, die Affinitäten von 40-80 nM zeigen (Mollereau et al., Europ. J. Pharmacol. 2002, 45, 245-56).

Die beiden Neuropeptid FF Analoga 1DME ([D-Tyr¹, (Nme) Phe³] NPFF) und Nic-1DME (Nicotinoyl-Pro-1Dme) zeigen unterschiedliche pharmakologische Eigenschaften im

15 Mouse Tail-flick Test, obwohl beide Verbindungen mit vergleichbarer Affinität und Selektivät an NPFF1 und NPFF2 binden. Sowohl 1DME als auch Nic-1DME verstärken nach i.t. und i.p. Gabe die Morphin Analgesie, Nic-1DME aber kann die Morphin induzierte Analgesie nach i.c.v. und i.p.

20 Verabreichung nicht unterdrücken (Quelven et al., Europ. J.

In WO 02/24192 A1 werden synthetische NPFF Liganden peptidischer Struktur, basierend auf Arginin als zentralem Baustein, beschrieben.

Pharmacol. 2002, 449, 91-98).

25

30

Bis zum jetzigen Zeitpunkt wurde von keinen nichtpeptidischen oder nicht-peptoiden Neuropeptid FF Rezeptor
Antagonisten berichtet. Die in der vorliegenden Erfindung
beschriebenen Verbindungen der Formel I sind die ersten
potenten und spezifischen, niedermolekularen Antagonisten
von Neuropeptid FF1- Rezeptoren.

Die gängigen Behandlungsmöglichkeiten von chronischem

35 Schmerz basieren auf NSAIDs (non-steroidal antiinflammatory drugs), Canabinoiden und Opioiden. So binden
zum Beispiel Morphinderivate an den μ-opioiden Rezeptor und
wirken dadurch schmerzlindernd. Opioidbindung an den μ-

opioiden Rezeptor geht einher mit der Freisetzung von Neuropeptid FF. Basierend auf den oben aufgeführten Tierexperimenten wird vermutet, dass das freigesetzte NPFF den analgetischen Effekt der verabreichten Opioide abschwächt und zu Toleranz gegenüber Opioiden führt. Um bei 5 längeren Behandlungen einen gleichbleibenden schmerzlindernden Effekt zu erhalten, müssen infolge dieser Toleranz zunehmend höhere Opioid-Dosen verabreicht werden, was schliesslich zu ernsthaften Nebenwirkungen führen kann. Wie eingangs schon erwähnt, sind bis heute zwei Neuropeptid 10 FF Rezeptoren bekannt, wobei der NPFF1-Rezeptor hauptsächlich im zentralen Nervensystem und der NPFF2-Rezeptor vornehmlich im Rückenmark lokalisiert ist. Aktivieren der NPFF2-Rezeptoren zeigt eine opioid-ähnliche analgetische Wirkung. Blockieren der NPPF1 Rezeptoren durch 15 einen Antagonisten verhindert die Entwicklung von Toleranz gegenüber Opioiden und erhöht zusätzlich deren Wirkung.

Wie eingangs erwähnt sind die erfindungsgemässen Stoffe mit
zwei Ausnahmen neu und zeichnen sich durch wertvolle
pharmakologische Eigenschaften aus. Aufgrund ihrer
Eigenschaft, die Interaktion von Neuropeptid FF mit dem
Neuropeptid FF1-Rezeptor-Subtyp zu blockieren, eignen sich
die erfindungsgemässen Verbindungen der Formel I und deren
pharmazeutisch verwendbaren Salze und Ester für die

Behandlung von Schmerz:

Gegenstand der vorliegenden Erfindung sind die neuen Stoffe als solche und als therapeutische Wirkstoffe; Verfahren und Zwischenprodukte zu deren Herstellung; Arzneimittel, enthaltend einen der obigen Stoffe; die Herstellung solcher Arzneimittel und die Verwendung der obigen Stoffe sowie von N-(4,5,6,7-Tetrahydrobenzothiazol-2-yl)guanidin und N-(5-Propyl-4,5,6,7-tetrahydrothiazolo[5,4-c]pyridin-2-yl)guanidin zur Vorbeugung und Behandlung von Schmerzüberempfindlichkeit (Hyperalgesie), von chronischen,

akuten, lang andauernden, vorübergehenden Schmerzen und von

Schmerzen operativen, traumatischen, oder pathologischen



Ursprungs bzw. zur Herstellung entsprechender Arzneimittel. Vor allem ergänzen die erfindungsgemässen Stoffe die gängigen Behandlungsmethoden von chronischen Schmerzen mit dem Vorteil, die unerwünschte Opioidtoleranz und/oder Abhängigkeit zu verhindern. Zudem können sie zur Regulierung der Insulin-Freisetzung, der Nahrungsaufnahme, von Gedächtnisfunktionen, von Blutdruck sowie von Elektrolyt- und Energiehaushalt eingesetzt werden.

Wenn eines oder mehrere der C-Atome in der Kette A in Formel I substituiert ist/sind, dann kann

- eines der C-Atome einen oder zwei (also geminale) gleiche oder verschiedene Substituenten tragen; oder es können

15 - mehrere der C-Atome je einen oder zwei (also geminale) gleiche oder verschiedene Substituenten tragen.

In Formel I kann A zusammen mit dem Thiazolring ein Cyclopentathiazol-, Benzothiazol-, Cycloheptathiazol-,

Pyranothiazol-, Thiazolopyridin-, Thiazoloazepin- oder Thiazolooxepangerüst bilden, welches nur die beiden Doppelbindungen des Thiazolbausteins enthält, wie zum Beispiel ein 4,5,6,-Tetrahydrobenzothiazol-, 5,6,7,8-Tetrahydro-4H-cycloheptathiazol-, 5,6-Dihydro-4H-

cyclopentathiazol-, 6,7-Dihydro-4H-pyrano[4,3-d]thiazol-, oder 5,6,7,8-Tetrahydro-4H-thiazolo[4,5-c]azepingerüst.

Eine Untergruppe der erfindungsgemässen Verbindungen kann durch die allgemeine Formel

30

wiedergegeben werden, worin R_1 - R_6 Wasserstoff, Alkyl, Alkanoyl, Alkenyl, Alkoxy, Alkoxyalkyl, Alkoxyalkanoyl, Alkoxyalkylcarbamoyl, Alkoxyalkylthiocarbamoyl, Alkoxycarbonyl-

alkanoyl, Alkylamido, Alkylaminocarbonyl, Alkylarylamino, Alkylcarbamoyl, Alkyl-thiocarbamoyl, Alkylcarbonyl, Alkylcarbonyloxy, Alkylendioxy, Alkylsulfinyl, Alkyl-sulfinylalkyl, Alkylsulfonyl, Alkylsulfonylalkyl,

- Alkylthio, Alkylsulfonamido, Alkyl-thioalkyl, Alkynyl, Amino, Aminoalkyl, Aminoalkanoyl, Aminoacyl, Alkylamino, Alkylaminoalkyl, Alkylaminoalkanoyl, Aminocarbonyl, Aminocarbonylalkyl, Amino-carbonylalkanoyl, Alkylaminocarbonylamino, Alkoxycarbonylamino, Aryl,
- 10 Arylalkenyl, Arylalkyloxy, Arylalkyl, Arylalkylamido, Arylalkanoyl, Arylamido, Arylamino, Aryl-aminocarbonyl, Arylcarbamoyl, Arylthiocarbamoyl, Aryloxy, Aryloxyalkyl, Aryloxy-alkanoyl, Aryloxyalkylamino, Aryloxyalkylcarbamoyl, Aryloxyalkylthiocarbamoyl, Aryloxycarbonyl,
- Aryloxycarbonylalkyl, Aryloxycarbonylalkanoyl,
 Aryloxycarbonyl-alkylamino, Aryloxycarbonylalkylcarbamoyl,
 Aryloxycarbonylalkylthiocarbamoyl, Arylsulfinyl,
 Arylsulfinylalkyl, Arylsulfonyl, Arylsulfonylalkyl,
 Arylsulfonylalkanoyl, Arylsulfonamido, Arylthio,
- 20 Arylthioalkyl, Arylthioalkanoyl, Carboxy, Carboxyl, Carboxyalkyl, Carboxyalkylamido, Cyano, Cyanoalkyl, Cyanoalkylamido, Cyanoalkanoyl, Cycloalkyl, Cycloalkylamido, Cycloalkanoyl, Cycloalkylamino, Cycloalkyl-aminocarbonyl, Cycloalkyloxycarbonyl,
- 25 Cycloalkyloxycarbonylalkyl, Cycloalkyloxycarbonylalkylamido, Cycloalkyloxycarbonylalkanoyl, Dialkylaminocarbonyl, Dialkyl-aminoalkyl, Dialkylaminoalkylamido, Dialkylaminoalkanoyl, Diarylamino, Formyl, Formylalkyl, Halogen, Haloalkoxy, Haloalkyl,
- Haloalkylamido, Haloalkanoyl, Halo-alkylamino,
 Heteroarylamino, Heteroarylamido, Heterocyclylalkylamido,
 Heteroaryl-aminocarbonyl, Heteroaryloxycarbonylalkyl,
 Heteroaryloxycarbonylalkylamido, Heteroaryloxycarbonylalkanoyl, Heterocyclyl, Heterocyclylamino,
- Heterocyclylamido, Hetero-cyclylalkyl,
 Heterocyclylalkanoyl, Heterocyclylalkylamino,
 Heterocyclylalkylamido, Heteroarylalkyl,
 Heteroarylalkanoyl, Heteroarylalkylamino,

Heteroarylalkylamido, Heteroyclylalkylaminocarbonyl, Heterocyclylalkoxycarbonylalkyl, Heterocyclylalkoxycarbonylalkylamino, Carbonylalkanoyl, Heterocyclylalkoxycarbonylalkylamido, Hydroxy, Hydroxyalkyl, Hydroxyalkanoyl, Mercapto oder Nitro

Bevorzugte Bedeutungsmöglichkeiten für R₁ sind dabei Methyl, Ethyl, n-Propyl, Isopropyl, n-Butyl, Isobutyl, 10 tert.-Butyl, 1,1-Dimethylpropyl, oder Phenyl. Wenn R₂-R₆ von Wasserstoff verschieden sind, dann bedeuten sie vorzugsweise Methyl oder einen anderen niederen Alkylrest.

Eine weitere Untergruppe der erfindungsgemässen 15 Verbindungen kann durch die allgemeine Formel

5

bedeuten.

Ш

wiedergegeben werden, worin R' Alkyl, Alkanoyl, Alkenyl,
Alkinyl, Alkoxy-carbonylalkyl, Alkoxycarbonylaminoalkanoyl,
20 Alkylcarbamoyl, Alkoxycarbonylalkyl-carbamoyl,
Alkoxycarbonylalkylthiocarbamoyl, Alkylthicarbamoyl, monooder di- substituiert Aminoalkanoyl, Aryl, Arylalkyl,
Arylalkoxycarbonyl, Arylalkanoyl, Aryl-carbamoyl,
Alkoxyalkanoyl, Alkylsulfonyl, Arylthiocarbamoyl,

- Aryloxycarbonylalkyl, Aryloxycarbonylalkanoyl, Aryloxycarbonylalkylcarbamoyl, Aryloxycarbonylalkylthiocarbamoyl, Arylsulfonyl, Cycloalkyl, Cycloalkanoyl, Cycloalkylcarbamoyl, Cycloalkyl-thiocarbamoyl, Cycloalkylcarbonyl, Cycloalkyloxycarbonylalkyl,
- Oycloalkyloxy-carbonylalkanoyl,
 Cycloalkyloxycarbonylalkylcarbamoyl,
 Cycloalkyloxycarbonylalkyl-thiocarbamoyl, Heteroarylalkyl,
 Heterocyclylalkyl, Heterocyclylalkoxycarbonylalkyl,
 Heterocyclylalkoxycarbonylalkanoyl,

Heterocyclylalkoxycarbonylalkylcarbamoyl,
Heterocyclylalkoxycarbonylalkylthiocarbamoyl,
Heteroaryloxycarbonylalkyl, Heteroaryloxycarbonylalkylcarbamoyl oder

5 Heteroaryloxycarbonylalkylthiocarbamoyl bedeutet.

Dabei bedeutet R' vorzugsweise Methyl, Ethyl, Propyl, Hexyl, 2,2-Dimethylpropionyl, Cyclopropylmethyl, 2-Cyclohexylethyl, Propinyl, Etyloxycarbonylethyl, Benzyl,

n-Butyloxycarbonyl, tert-Butyloxycarbonyl, Benzyloxycarbonyl, 3-Methyl-butyryl, Pentanoyl, Phenylacetyl, 2-Propyl-pentanoyl, Cyclopropan-carbonyl, Isobutyryl, But-3-enoyl, 2-Methoxy-acetyl, Propane-2-sulfonyl, Butane-1-sulfonyl, Methansulfonyl, tert-Butyloxycarbonyl-

15 aminopropionyl oder 4-Dimethylamino-butyryl.

Ganz besonders bevorzugte Verbindungen der Formel I sind rac. N-(4-tert-Butyl-4,5,6,7-tetrahydro-benzothiazol-2-yl)-guanidin; rac. N-(6-Isopropyl-4,5,6,7-tetrahydro-benzothiazol-2-yl)-guanidin;

rac. N-(5,5,7-Trimethyl-4,5,6,7-tetrahydro-benzothiazol-2-yl)-guanidin;

N-(6,6-Dimethyl-4,5,6,7-tetrahydro-benzothiazol-2-yl)-guanidin;

rac. N-(5-Methyl-4,5,6,7-tetrahydro-benzothiazol-2-yl)-guanidin;

rac. N-(5-Butyl-4,5,6,7-tetrahydrobenzothiazol-2-yl)-guanidin;

rac. N-(5-Butyl-5,6,7,8-tetrahydro-4H-cycloheptathiazol-2-yl)-guanidin; und

25 rac. N-(6-Propyl-4,5,6,7-tetrahydro-benzothiazol-2-yl)-guanidin.

20

35

Weitere besonders bevorzugte Verbindungen der Formel I sind rac. N-(6-tert-Butyl-4,5,6,7-tetrahydro-benzothiazol-2-yl)-guanidin;

rac. N-(6-Phenyl-4,5,6,7-tetrahydro-benzothiazol-2-yl)-guanidin;

rac. N-[6-(1,1-Dimethyl-propyl)-4,5,6,7-tetrahydro-benzothiazol-2-yl]-guanidin; N-(5,5,7,7-Tetramethyl-4,5,6,7-tetrahydro-benzothiazol-2-yl)-guanidin; N-(5,6,7,8-Tetrahydro-4H-cycloheptathiazol-2-yl)-guanidin; rac. N-(6-Methyl-4,5,6,7-tetrahydro-benzothiazol-2-yl)-guanidin, und 2-Guanidino-6,7-dihydro-4H-thiazolo[5,4-c]pyridin-5-carbonsäure-tert-butylester.

Ebenfalls bevorzugte Verbindungen der Formel I sind N-(6,7-Dihydro-4H-pyrano[4,3-d]thiazol-2-yl)-guanidin;



N-(5-Hexyl-4,5,6,7-tetrahydro-thiazolo[5,4-c]pyridin-2-yl)-guanidin; N-[5-(2-Cyclohexyl-ethyl)-4,5,6,7-tetrahydro-thiazolo[5,4-c]pyridin-2-yl]-guanidin; N-(5-Ethyl-4,5,6,7-tetrahydro-thiazolo[5,4-c]pyridin-2-yl)-guanidin; 2-Guanidino-6,7-dihydro-4H-thiazolo[5,4-c]pyridin-5-carbonsäurebutylester;

- N-(5-Benzyl-4,5,6,7-tetrahydro-thiazolo[5,4-c]pyridin-2-yl)-guanidin;
 N-(5-Prop-2-inyl-4,5,6,7-tetrahydro-thiazolo[5,4-c]pyridin-2-yl)-guanidin;
 N-[5-(Propane-2-sulfonyl)-4,5,6,7-tetrahydro-thiazolo[5,4-c]pyridin-2-yl]-guanidin;
 N-(5-Phenylacetyl-4,5,6,7-tetrahydro-thiazolo[5,4-c]pyridin-2-yl)-guanidin;
 2-Guanidino-6,7-dihydro-4H-thiazolo[5,4-c]pyridin-5-carbonsäurebenzylester
- N-(5-Pentanoyl-4,5,6,7-tetrahydro-thiazolo[5,4-c]pyridin-2-yl)-guanidin; und N-[5-(2-Propyl-pentanoyl)-4,5,6,7-tetrahydro-thiazolo[5,4-c]pyridin-2-yl]-guanidin.

Repräsentative Vertreter der Verbindungen der Formel I sind auch

- N-(5,6-Dihydro-4H-cyclopentathiazol-2-yl)-guanidin;
 N-(5-Cyclopropancarbonyl-4,5,6,7-tetrahydro-thiazolo[5,4-c]pyridin-2-yl)-guanidin;
 N-[5-(Butan-1-sulfonyl)-4,5,6,7-tetrahydro-thiazolo[5,4-c]pyridin-2-yl]-guanidin;
 N-(5-Isobutyryl-4,5,6,7-tetrahydro-thiazolo[5,4-c]pyridin-2-yl)-guanidin;
 N-[5-(2,2-Dimethyl-propionyl)-4,5,6,7-tetrahydro-thiazolo[5,4-c]pyridin-2-yl]-guanidin;
- N-(5-But-3-enoyl-4,5,6,7-tetrahydro-thiazolo[5,4-c]pyridin-2-yl)-guanidin;
 N-(5-Benzyl-5,6,⁷,8-tetrahydro-4H-thiazolo[4,5-c]azepin-2-yl)-guanidin;
 3-(2-Guanidino-6,7-dihydro-4H-thiazolo[5,4-c]pyridin-5-yl)-propionsäure-ethylester
 N-[5-(2-Methoxy-acetyl)-4,5,6,7-tetrahydro-thiazolo[5,4-c]pyridin-2-yl]-guanidin;
 N-(5-Cyclopropylmethyl-4,5,6,7-tetrahydro-thiazolo[5,4-c]pyridin-2-yl)-guanidin;
- N-(5-Methanesulfonyl-4,5,6,7-tetrahydro-thiazolo[5,4-c]pyridin-2-yl)-guanidin;
 N-[5-(3-Methyl-butyryl)-4,5,6,7-tetrahydro-thiazolo[5,4-c]pyridin-2-yl]-guanidin;
 [3-(2-Guanidino-6,7-dihydro-4H-thiazolo[5,4-c]pyridin-5-yl)-3-oxo-propyl]-carbaminsäure-tert-butylester; und
 - N-[5-(4-Dimethylamino-butyryl)-4,5,6,7-tetrahydro-thiazolo[5,4-c]pyridin-2-yl]-guanidin.

Der Begriff ``Alkyl``, allein oder in Kombination, bezeichnet einen unverzweigten oder verzweigten Kohlenwasserstoffrest von 1-8 C-Atomen. Repräsentative, aber nicht limitierende Beispiele für Alkyl sind Methyl,

30

Ethyl, n-Propyl, i-Propyl, n-Butyl, t-Butyl, i-Butyl (oder 2-Methylpropyl), n-Pentyl, i-Pentyl, i-Amyl, n-Amyl, n-Hexyl n-Heptyl, n-Octyl und dgl. Der Alkylrest kann einen

oder mehrere Substituenten tragen, welche voneinander unabhängig ausgewählt sind aus Alkenyl, Alkoxy, Alkoxyalkyl, Alkoxycarbonyl, Alkoxy-carbonylalkyl, Alkylcarbonyl, Alkylcarbonyloxy,

- Alkylendioxy, Alkylsulfinyl, Alkylsulfinylalkyl,
 Alkylsulfonyl, Alkylsulfonylalkyl, Alkylthio,
 Alkylthioalkyl, Alkynyl, Amino, Aminoalkyl, Aminocarbonyl,
 Aminocarbonylalkyl, Aryl, Arylalkenyl, Arylalkyloxy,
 Arylalkyl, Aryloxy, Aryloxycarbonyl, Aryloxycarbonylalkyl,
- Arylsulfinyl, Arylsulfinylalkyl, Arylsulfonyl,
 Arylsulfonylalkyl, Arylthio, Arylthioalkyl, Carboxy,
 Carboxyalkyl, Cyano, Cyanoalkyl, Formyl, Formylalkyl,
 Halogen, Haloalkoxy, Haloalkyl, Heterocyclyl, Hydroxy,
 Hydroxyalkyl, Mercapto, Nitro, und dgl., welche mit
- irgendeinem Kohlenstoffatom der Alkylgruppe verknüpft sein kann.

Der Begriff ``niederes Alkyl``, allein oder in Kombination, bezeichnet Alkylgruppen mit 1-4 Kohlenstoffatomen.

- 20 Repräsentative, aber nicht limitierende Beispiele für niederes Alkyl sind Methyl, Ethyl, n-Propyl, i-Propyl, n-Butyl, t-Butyl und dgl.
- Der Begriff "Alkenyl", allein oder in Kombination,

 bezeichnet einen unverzweigten oder verzweigten

 Kohlenwasserstoffrest von 2-8 C-Atomen, bei dem mindestens

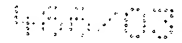
 eine Kohlenstoff-Kohlenstoff Doppelbindung (RaRbC=CRcRd)

 vorliegt. Ra-Rd bezeichnen Substituenten, welche

 voneinander unabhängig ausgewählt sind aus Wasserstoff und

 Alkyl, Alkoxy, Alkoxyalkyl, und dgl. Repräsentative, aber

 nicht limitierende Beispiele für Alkenyl sind Ethenyl, 2
 Propenyl, 2-Methyl-2-propenyl, 3-Butenyl, 4-Pentenyl, 5
 Hexenyl und dgl.
- Der Begriff ``Alkylendioxy'', allein oder in Kombination, bezeichnet eine -O(CH₂)_nO-Gruppe, worin n 1 oder 2 bedeutet, wobei die O-Atome mit zwei benachbarten C-Atomen des Molekülstammgerüsts verbunden sind. Repräsentative,



aber nicht limitierende Beispiele für Alkylendioxy sind Methylendioxy, Ethylendioxy und dgl.

Der Begriff ``Alkynyl'', allein oder in Kombination,

bezeichnet einen unverzweigten oder verzweigten
Kohlenwasserstoffrest von 2-8 C-Atomen, bei dem mindestens
eine Kohlenstoff- Kohlenstoff Dreifachbindung (Ra-C≡C-Rb)
vorliegt. Ra und Rb bezeichnen Substituenten, welche
voneinander unabhängig ausgewählt sind aus Wasserstoff und
Alkenyl, Alkoxy, Alkoxyalkyl, und dgl. Repräsentative, aber
nicht limitierende Beispiele für Alkynyl sind Acetylenyl,
1-Propynyl, 2-Propynyl, 1-Butynyl, 3-Butynyl, 2-Pentynyl,
und dgl.

Der Begriff ``Alkoxy'', allein oder in Kombination, bezeichnet eine Alkylgruppe, die über eine Sauerstoffbrücke verknüpft ist. Repräsentative, aber nicht limitierende Beispiele für Alkoxy sind Methoxy, Ethoxy, Propoxy, 2-Propoxy, Butoxy, t-Butoxy, Pentyloxy, und Hexyloxy.

Der Begriff ``Alkoxyalkyl''; allein oder in Kombination, bezeichnet Alkoxygruppe, die über einen Alkylrest verknüpft ist. Repräsentative, aber nicht limitierende Beispiele für Alkoxyalkyl sind t-Butoxymethyl, 2-Ethoxyethyl, 2-

25 Methoxyethyl, und Methoxymethyl.

20

30

Der Begriff ``Alkoxycarbonyl'', allein oder in Kombination, bezeichnet eine Alkoxygruppe, die über eine Carbonylgruppe verknüpft ist. Repräsentative, aber nicht limitierende Beispiele für Alkoxycarbonyl sind Methoxycarbonyl, Ethoxycarbonyl, t-Butoxycarbonyl und dgl.

Der Begriff ``Alkoxycarbonylalkyl'', allein oder in Kombination, bezeichnet eine Alkoxycarbonylgruppe, die über einen Alkylrest verknüpft ist. Repräsentative, aber nicht limitierende Beispiele für Alkoxycarbonylalkyl sind Methoxycarbonylpropyl, Ethoxycarbonylbutyl, 2-t-Butoxycarbonylethyl und dgl.

Der Begriff "Alkylcarbonyl", allein oder in Kombination, bezeichnet eine Alkylgruppe, die über eine Carbonylgruppe verknüpft ist. Repräsentative, aber nicht limitierende Beispiele für Alkylcarbonyl sind Acetyl, 1-Oxopropyl, 2,2-Dimethyl-1-oxopropyl, 1-Oxobutyl, 1-Oxopentyl und dgl.

Der Begriff "Alkylcarbonylalkyl", allein oder in Kombination, bezeichnet eine Alkylcarbonyl-gruppe, die verknüpft über eine Alkylgruppe verknüpft ist.

Repräsentative, aber nicht limitierende Beispiele für Alkylcarbonylalkyl sind 2-Oxopropyl, 3,3-Dimethyl-2-oxopropyl, 3-Oxobutyl, 3-Oxopentyl und dgl.

Der Begriff "Alkylcarbonyloxy", allein oder in Kombination, bezeichnet eine Alkylcarbonylgruppe, die über eine Sauerstoffbrücke verknüpft ist. Repräsentative, aber nicht limitierende Beispiele für Alkylcarbonyloxy sind Acetyloxy, Ethylcarbonyloxy, t-Butylcarbonyloxy und dgl.

Der Begriff ``Alkylsulfinyl'', allein oder in Kombination, bezeichnet eine Alkylgruppe, die über eine Sulfinylgruppe verknüpft ist. Repräsentative, aber nicht limitierende Beispiele für Alkylsulfinyl sind Methylsulfinyl,

25 Ethylsulfinyl und dgl.

20

Der Begriff ``Alkylsulfinylalkyl'', allein oder in
Kombination, bezeichnet eine Alkylsulfinylgruppe, die über
eine Alkylgruppe verknüpft ist. Repräsentative, aber nicht
limitierende Beispiele für Alkylsulfinylalkyl sind
Methylsulfinylmethyl, Ethylsulfinylmethyl und dgl.

Der Begriff "Alkylsulfonyl", allein oder in Kombination, bezeichnet eine Alkylgruppe, die über eine Sulfonylgruppe 35 verknüpft ist. Repräsentative, aber nicht limitierende Beispiele für Alkylsulfonyl sind Methylsulfonyl, Ethylsulfonyl und dgl.

Der Begriff "Alkylsulfonylalkyl", allein oder in Kombination, bezeichnet eine Alkylsulfonylgruppe, die über eine Alkylgruppe verknüpft ist. Repräsentative, aber nicht limitierende Beispiele für Alkylsulfonylalkyl sind Methylsulfonylmethyl, Ethylsulfonylmethyl und dgl.

Der Begriff "Alkylthio", allein oder in Kombination, bezeichnet eine Alkylgruppe, die über eine Thiogruppe verknüpft ist. Repräsentative, aber nicht limitierende Beispiele für Alkylthio sind Methylsulfanyl, Ethylsulfanyl, t-Butylsulfanyl, Hexylsulfanyl und dgl.

Der Begriff `Alkylthioalkyl'', allein oder in Kombination, bezeichnet eine Alkylthiogruppe, die über eine Alkylgruppe verknüpftist. Repräsentative, aber nicht limitierende Beispiele für Alkylthioalkyl sind Methylsulfanyl-methyl, 2-(Ethylsulfanyl)ethyl, und dgl.

Der Begriff `Amino'', allein oder in Kombination,

20 bezeichnet eine -NR_eR_f Gruppe, wobei R_e und R_f unabhängig
unabhängig voneineander ausgewählt sind aus Wasserstoff,
Alkyl, Aryl, Arylalkyl, Acyl, Alkylcarbonyl, Arylcarbonyl,
Carbamoyl, Ureido, Formyl, Alkylsulfonyl, Arylsulfonyl und
dgl.

Der Begriff `Aminoalkyl'', allein oder in Kombination, bezeichnet eine Aminogruppe, die über eine Alkylgruppe verknüpft ist. Repräsentative, aber nicht limitierende Beispiele für Aminoalkyl sind Aminomethyl, 2-Aminoethyl, N-Benzyl-N-methyl-aminomethyl, Dimethylamino-methyl und dgl.

Der Begriff `Aminocarbonyl", allein oder in Kombination, bezeichnet eine Aminogruppe, die über eine Carbonylgruppe verknüpft ist. Repräsentative, aber nicht limitierende Beispiele für Aminocarbonyl sind Dimethylaminocarbonyl, Benzylaminocarbonyl, Ethylaminocarbonyl und dgl.

35

Der Begriff ``Aminocarbonylalkyl'', allein oder in Kombination, bezeichnet eine Aminocarbonylgruppe, die über

eine Alkylgruppe verknüpft ist. Repräsentative, aber nicht limitierende Beispiele für Aminocarbonylalkyl sind 2-Amino-2-oxoethyl, 2-(Benzylamino)-2-oxoethyl, 2-(Methylamino)-2-oxoethyl, 4-Amino-4-oxobutyl, 4-(Dimethylamino)-4-oxobutyl und dgl.

5

Nitro und dgl.

Der Begriff ``Aryl'', allein oder in Kombination, bezeichnet eine aromatische carbocyclische Gruppe, enthaltend mindestens einen aromatischen Ring, zum Beispiel Phenyl oder Biphenyl, oder kondensierte Ringsysteme, in 10 denen mindestens ein Ring aromatisch ist, zum Beispiel 1,2,3,4-Tetrahydronaphthyl, Naphthyl, Anthryl, Phenanthryl, Fluorenyl und dgl. Die Arylgruppe kann einen oder mehrere Substitutenten tragen, welche voneinander unabhängig 15 ausgewählt sind aus Alkenyl, Alkoxy, Alkoxyalkyl, Alkoxycarbonyl, Alkoxycarbonylalkyl, Alkyl, Alkylcarbonyl, Alkylcarbonylalkyl, Alkylcarbonyloxy, Alkylendioxy, Alkylsulfinyl, Alkylsulfinylalkyl, Alkylsulfonyl, Alkylsulfonylalkyl, Alkylthio, Alkylthioalkyl, Alkynyl, 20 Amino, Aminoalkyl, Aminocarbonyl, Aminocarbonylalkyl, Arylalkenyl, Arylalkyloxy, Arylalkyl, Aryloxy, Aryloxycarbonyl, Aryloxycarbonylalkyl, Arylsulfinyl, Arylsulfinylalkyl, Arylsulfonyl, Arylsulfonylalkyl, Arylthio, Arylthioalkyl, Carboxy, Carboxyalkyl, Cyano, Cyanoalkyl, Formyl, Formylalkyl, Halogen, Haloalkoxy, 25 Haloalkyl, Heterocyclyl, Hydroxy, Hydroxyalkyl, Mercapto,

Der Begriff ``Arylalkenyl'', allein oder in Kombination, 30 bezeichnet eine Arylgruppe, die über eine Alkenylgruppe verknüpft ist. Repräsentative, aber nicht limitierende Beispiele für Arylalkenyl sind 2-Phenylethenyl, 3-Phenylpropen-2-yl, 2-Naphth-2-ylethenyl und dgl.

Der Begriff ``Arylalkoxy'', allein oder in Kombination, bezeichnet eine Arylgruppe, die über eine Alkoxygruppe verknüpft ist. Repräsentative, aber nicht limitierende

Beispiele für Arylalkoxy sind 2-Phenylethoxy, 5-Phenylpentyloxy, 3-Naphth-2-ylpropoxy und dgl.

Der Begriff `Arylalkyl'', allein oder in Kombination, bezeichnet eine Arylgruppe, die über eine Alkylgruppe verknüpft ist. Die Arylgruppe kann unsubstituiert oder substituiert sein. Repräsentative, aber nicht limitierende Beispiele für Arylalkyl sind Benzyl, 2-Phenylethyl, 3-Phenylpropyl, 2-Naphth-2-ylethyl und dgl.

10

15

Der Begriff `Aryloxy'', allein oder in Kombination, bezeichnet eine Arylgruppe, die über eine Sauerstoffbrücke verknüpft ist. Die Arylgruppe kann unsubstituiert oder substituiert sein. Repräsentative, aber nicht limitierende Beispiele für Aryloxy sind Phenoxy, Naphthyloxy, 3-Bromphenoxy, 4-Chlorophenoxy, 4-Methylphenoxy, 3,4-Dimethoxyphenoxy und dgl. Die Arylgruppe kann unsubstituiert oder definitionsgemäss substituiert sein.

20 Der Begriff `Carbamoyl'', allein oder in Kombination, bezeichnet eine $-C(O)\,NR_eR_f$ -Gruppe.

Der Begriff `Thiocarbamoyl'', allein oder in Kombination, bezeichnet eine $-C(S)NR_eR_f$ -Gruppe.

25

Der Begriff `Carbonyl'', allein oder in Kombination, bezeichnet eine -C(O)-Gruppe.

Der Begriff `Carboxy'', allein oder in Kombination, bezeichnet eine -CO₂H-Gruppe.

Der Begriff `Carboxyalkyl'', allein oder in Kombination, bezeichnet eine Carboxygruppe, die über eine Alkylgruppe verknüpft ist. Repräsentative, aber nicht limitierende

35 Beispiele für Carboxyalkyl sind Carboxymethyl, 2-Carboxyethyl, 3-Carboxypropyl und dgl.

Der Begriff `Cyano'', allein oder in Kombination, bezeichnet eine -C≡N-Gruppe.

Der Begriff `Cyanoalkyl'', allein oder in Kombination, bezeichnet eine Cyanogruppe, die über eine Alkylgruppe verknüpft ist . Repräsentative, aber nicht limitierende Beispiele für Cyanoalkyl sind Cyanomethyl, 2-Cyanoethyl, 3-Cyanopropyl und dgl.

Der Begriff `Cycloalkyl'', allein oder in Kombination, bezeichnet einen gesättigten cyclischen Kohlenwasserstoffrest mit 3-15 Kohlenstoffatomen, der einen oder mehrere Substituenten tragen kann. Die Substituenten sind unabhängig ausgewählt aus Alkenyl, Alkoxy, Alkoxyalkyl, Alkoxycarbonyl, Alkoxycarbonylalkyl, Alkyl, Alkylcarbonyl, Alkylcarbonylalkyl, Alkylcarbonyloxy, Alkylendioxy, Alkylsulfinyl, Alkylsulfinylalkyl,

- Alkylsulfonyl, Alkylsulfonylalkyl, Alkylthio, Alkylthioalkyl, Alkynyl, Amino, Aminoalkyl, Aminocarbonyl, Aminocarbonylalkyl, Aryl, Arylalkenyl, Arylalkyloxy, Arylalkyl, Aryloxy, Aryloxycarbonyl, Aryloxycarbonylalkyl, Arylsulfinyl, Arylsulfinylalkyl, Arylsulfonyl,
- 20 Arylsulfonylalkyl, Arylthio, Arylthioalkyl, Carboxy,
 Carboxyalkyl, Cyano, Cyanoalkyl, Formyl, Formylalkyl,
 Halogen, Haloalkoxy, Haloalkyl, Heterocyclyl, Hydroxy,
 Hydroxyalkyl, Mercapto, Nitro und dgl. Repräsentative, aber
 nicht limitierende Beispiele für Cycloalkyl sind
- 25 Cyclopropyl, Cyclobutyl, Cyclopentyl, Cyclohexyl, Cycloheptyl, Cyclooctyl. In polycyclischen Cycloalkylresten kann einer der ankondensierten Ringe aromatisch sein, wie zum Beispiel 1-Indanyl, 2-Indanyl, Tetrahydronaphthyl und dgl.

Die Begriffe "Cycloalkenyl" und "Cycloalkinyl" bezeichnen cyclische Kohlenwasserstoffreste, welche mindestens eine Kohlenstoff-Kohlenstoff-Doppel- oder -Dreifachbindung enthalten. Diese Reste können, wie die Cycloalkylreste, einen oder mehrere Substituenten tragen.

Der Begriff `Formyl'', allein oder in Kombination, bezeichnet eine -C(O)H-Gruppe.

30

35

5



Der Begriff ``Formylalkyl'', allein oder in Kombination, bezeichnet eine Formylgruppe, die über eine Alkylgruppe verknüpft ist. Repräsentative, aber nicht limitierende Beispiele für Formylalkyl sind Formylmethyl, 2-Formylethyl, und dgl.

Der Begriff ``Halo`` oder ``Halogen'', allein oder in Kombination, bezeichnet Fluor-, Brom-, Chlor-, und Iod.

10

15

Der Begriff `Haloalkyl'', allein oder in Kombination, bezeichnet eine Alkylgruppe, in der mindestens ein Wasserstoffatom durch Halogen ersetzt ist. Repräsentative, aber nicht limitierende Beispiele für Haloalkyl sind Chloromethyl, 2-Fluoroethyl, Trifluoromethyl, Pentafluoroethyl, 2-Chloro-3-fluoropentyl und dgl.

Der Begriff `Haloalkoxy'', allein oder in Kombination, bezeichnet eine Alkoxygruppe, in der mindestens ein

Wasserstoffatom durch Halogen ersetzt ist. Repräsentative, aber nicht limitierende Beispiele für Haloalkoxy sind Chloromethoxy, 2-Fluoroethoxy, Trifluoromethoxy, Pentafluoroethoxy und dgl.

Der Begriff ``Heterocyclyl'', allein oder in Kombination, 25 bezeichnet ein monocyclisches, bicyclisches oder polycylisches Ringsystem mit bis zu 15 Ringatomen, enthaltend mindestens ein Heteroatom unabhängig ausgewählt aus Stickstoff, Sauerstoff, oder Schwefel, wobei der/die Ring(e) gesättigt, partiell ungesättigt oder ungesättigt 30 bzw. aromatisch sein kann/können. Repräsentative, aber nicht limitierende Beispiele für Heterocyclyl sind Furyl, Imidazolyl, Imidazolinyl, Imidazolidinyl, Isothiazolyl, Isoxazolyl, Morpholinyl, Oxadiazolyl, Oxazolyl, Oxazolinyl, Oxazolidinyl, Piperazinyl, Piperidinyl, Pyranyl, Pyrazinyl, 35 Pyrazolyl, Pyridyl, Pyrimidinyl, Pyridazinyl, Pyrrolyl, Pyrrrolinyl, Pyrrolidinyl, Tetrahydrofuranyl, Tetrahydrofuranyl, Tetrahydrothienyl, Thiadiazolyl,

Thiazolyl, Thiazolinyl, Thiazolidinyl, Thienyl,
Thiomorpholinyl, 1,1-Dioxothiomorpholinyl, Benzimidazolyl,
Benzothiazolyl, Benzothienyl, Benzoxazolyl, Benzofuranyl,
Indolyl, Indolinyl, Isobenzofuranyl, Isobenzothienyl,

- Isoindolyl, Isoindolinyl, Isochuinolinyl, Chinolinyl und dgl. Die Heterocylreste können einen oder mehrere Substituenten tragen, wobei diese unabhängig ausgewählt sind aus Alkenyl, Alkoxy, Alkoxyalkyl, Alkoxycarbonyl, Alkoxycarbonylalkyl, Alkyl, Alkylcarbonyl,
- Alkylcarbonylalkyl, Alkylcarbonyloxy, Alkylendioxy, Alkylsulfinyl, Alkylsulfinylalkyl, Alkylsulfonyl, Alkylsulfonylalkyl, Alkylthio, Alkylthioalkyl, Alkynyl, Amino, Aminoalkyl, Aminocarbonyl, Aminocarbonylalkyl, Aryl, Arylalkenyl, Arylalkyloxy, Arylalkyl, Aryloxy,
- Aryloxycarbonyl, Aryloxycarbonylalkyl, Arylsulfinyl, Arylsulfinylalkyl, Arylsulfinylalkyl, Arylsulfonylalkyl, Arylthio, Arylthioalkyl, Carboxy, Carboxyalkyl, Cyano, Cyanoalkyl, Cycloalkyl, Formyl, Formylalkyl, Halogen, Haloalkoxy, Haloalkyl, Hydroxy, Hydroxyalkyl, Mercapto,
- 20 Nitro und dgl.

25

Der Begriff `Heteroaryl'', allein oder in Kombination, ist ein Spezialfall von Heterocyclyl und bezeichnet ein monocyclisches, bicyclisches oder polycylisches Ringsystem, worin der bzw. mindestens ein Ring heteroaromatisch ist.

Der Begriff ``Heterocyclylalkenyl'', allein oder in Kombination, bezeichnet eine Heterocyclylgruppe, die über eine Alkenylgruppe verknüpft ist. Repräsentative, aber nicht limitierende Beispiele für Heterocyclylalkenyl sind 2-Pyrid-3-ylethenyl, 3-Chinolin-3-ylpropen-2-yl, 5-Pyrid-4-ylpentylen-4-yl und dgl.

Der Begriff `Heterocyclylalkoxy'', allein oder in

Kombination, bezeichnet eine Heterocyclylgruppe, die über eine Alkoxygruppe verknüpft ist. Repräsentative, aber nicht limitierende Beispiele für Heterocyclylalkoxy sind 2-Pyrid-



3-ylethoxy, 3-Chinolin-3-ylpropoxy, 5-Pyrid-4-ylpentyloxy und dgl.

Der Begriff `Heterocyclylalkyl'', allein oder in Kombination, bezeichnet eine Heterocyclylgruppe, die über eine definitionsgemässe Alkylgruppe verknüpft ist. Repräsentative, aber nicht limitierende Beispiele für Heterocyclylalkyl sind 2-Pyrid-3-ylmethyl, 2-Pyrimidin-2-ylpropyl und dgl.

10

Der Begriff `Heterocyclyloxy'', allein oder in Kombination, bezeichnet eine Heterocyclylgruppe, über eine Sauerstoffbrücke verknüpft ist. Repräsentative, aber nicht limitierende Beispiele für Heterocyclyloxy sind Pyrid-3-

15 yloxy, Chinolin-3-yloxy und dgl.

Die Begriffe "Hydroxy" oder ``Hydroxyl'', allein oder in Kombination, bezeichnen eine -OH Gruppe.

- Der Begriff `Hydroxyalkyl'', allein oder in Kombination, bezeichnet eine Alkylgruppe, in der mindestens ein Wasserstoffatom durch eine Hydroxylgruppe ersetzt ist. Repräsentative, aber nicht limitierende Beispiele für Hydroxyalkyl sind Hydroxymethyl, 2-Hydroxyethyl, 3-
- 25 Hydroxypropyl, 2-Ethyl-4-hydroxyheptyl und dgl.

Der Begriff 'Nitro'', allein oder in Kombination, bezeichnet eine -NO2-Gruppe.

30 Der Begriff ``Oxo'', allein oder in Kombination, bezeichnet eine =O-Gruppe.

Der Begriff ``Oxy'', allein oder in Kombination, bezeichnet eine -O--Gruppe.

35

Die Begriffe ``Mercapto'' und ``Thiol`` bezeichnet eine - SH-Gruppe.

Die Begriffe "Thio", "Sulfinyl" und "Sulfonyl" bezeichnet eine $-S(0)_n$ -Gruppe mit n=0,1 und 2.

Die erfindungsgemässen Verbindungen der Formel I können in freier Form, als pharmazeutisch verwendbare Säureadditionssalze, als pharmazeutisch verwendbare Salze von sauren Verbindungen der Formel I mit Basen, als pharmazeutisch verwendbare Ester von Hydroxy- oder Carboxygruppen enthaltenden Verbindungen der Formel I sowie als Hydrate oder Solvate davon vorliegen. Der Begriff "pharmazeutisch verwendbare Salze" bezieht sich auf solche Salze, welche die biologische Wirkung und Eigenschaften der freien Basen nicht mindern und welche nicht biologisch oder anderweitig unerwünscht sind.

15

10

5

Die Säureadditionssalze werden aus den freien Basen mittels anorganischer Säuren, wie Salzsäure, Bromwasserstoffsäure, Schwefelsäure, Salpetersäure, Phosphorsäure u. dgl., vorzugsweise Salzsäure oder Bromwasserstoffsäure, oder mittels organischer Säuren, wie Essigsäure, Propionsäure, Glycolsäure, Brenztraubensäure, Oxalsäure, Maleinsäure, Malonsäure, Bernsteinsäure, Weinsäure, Salicylsäure, Citronensäure, Benzoesäure, Mandelsäure, Methansulfonsäure, p-Toluolsulfonsäure u. dgl. gebildet.

25

Verbindungen der Formel I, die saure Gruppen enthalten,
können mit anorganischen Basen oder mit organischen Basen
Salze bilden. Bevorzugte Salze mit anorganischen Basen
sind, aber nicht ausschliesslich, Natrium-, Kalium-,
30 Lithium-, Ammonium-, Calcium-, Magnesiumsalze u. dgl.
Bevorzugte Salze mit organischen Basen sind, aber nicht
ausschliesslich, Salze mit primären, sekundären und
tertiären, gegebenenfalls substituierten Aminen,
einschliesslich alle natürlich vorkommenden substituierten
35 Amine, mit cyclischen Aminen und mit basischen
Ionenaustauschharzen, wie Isopropylamin, Trimethylamin,
Diethylamin, Triethylamin, Tripropylamin, Ethanolamin,
Lysin, Arginin, N-Ethylpiperidin, Piperidin, Polyamin-Harze



u. dgl. Verbindungen der Formel I, die eine saure Gruppe enthalten, können auch als Zwitterionen vorliegen.

Die Erfindung umfasst auch pharmazeutisch geeignete Ester von Hydroxy- oder Carboxygruppen enthaltenden Verbindungen der Formel I. "Pharmazeutisch geeignete Ester" bedeutet, dass in Verbindungen der Formel I entsprechende funktionelle Gruppen so zu Estergruppen derivatisiert sind, dass sie in vivo wieder in ihre aktive Form

zurücktransformiert werden. Einerseits können COOH-Gruppen verestert sein. Beispiele geeigneter derartiger Ester sind die Alkyl- und Aralkylester. Bevorzugte derartige Ester sind die Methyl-, Ethyl-, Propyl-, Butyl- und Benzylester sowie die (R/S)-1-[(Isopropoxycarbonyl)oxy]ethylester.

Besonders bevorzugt sind die Ethylester und die isomeren Butylester. Anderseits können OH-Gruppen verestert sein. Beispiele solcher Verbindungen enthalten physiologisch akzeptable und metabolisch labile Estergruppen, wie Methoxymethylester-, Methylthiomethylester-,

20 Pivaloyloxymethylester- und ähnliche Estergruppen.

Verbindungen der Formel I wurden im folgenden Test auf ihre Affinität für die NPFF Rezeptoren untersucht:

Für Neuropeptid FF Rezeptor- Bindungsstudien geeignete 25 Hamster-Zellen (Chinese Hamster Ovary cells, CHOSP10) welche jeweils den NPFF1 oder NPFF2 Rezeptor produzieren, wurden bei Standard-Zellkulturbedingungen vermehrt. Das Zellkultur-Medium wurde abgesaugt und 5 ml von Puffer A (5 mM Tris pH=7.4, 1 mM $MgCl_2$) pro 17cm Petrischale zugegeben. 30 Die Zellen wurden von der Zellkulturplatte abgeschabt und in ein 50 ml Falkon-Gefäss transferiert. Danach wurden die Zellen 5 Minuten bei 450 g zentrifugiert, wiederum im Puffer A resuspendiert und 30 Sekunden auf einem Polytron Vortexer gemixt. Nach einer Zentrifugation bei 30'000 g, 35 20 Minuten, wurde der Überstand verworfen und das Membran-Pellet in 500 μ l Puffer C (75 mM Tris PH=7.4, 25 mM MgCl₂, 250 mM Saccharose, 0.1 mM PMSF, 0.1 mM Phenanthrolin)

aufgenommen. Das Membran-Puffer-Gemisch wurde danach in Aliquots aufgeteilt und tiefgefroren. Der Proteingehalt von einem Aliquot wurde nach der Methode von Lowry bestimmt.

- Der Bindungstest wurde in einem Endvolumen von 250 μ l druchgeführt. 100 μl Membran-Puffermix entsprechend 35 μg Proteingehalt wurden mit 95 μ l Bindungs-Puffer (50 mM Tris 60 mM NaCl, 0.1 % Protease freies BSA, 0.01%NaN3) gemischt. Nach Zugabe von 5 µl jeweils einer Konzentration 10 Testsubstanz pro Messpunkt, wurde 0.2 nM 125I-Tyr1-NPFF (NEN, NEX381) pro Messpunkt in 50 μ l zugegeben. Nach 90 Minuten Inkubation bei Zimmertemperatur wurden die Proben durch ein GF/C Filter (Millipore (MAHFC1H60)) abgesaugt und der Filter mit eiskaltem Bindungs-Puffer mit 3 mal 300 µl 15 gewaschen (Packard Filtermate). Nach Zugabe von 55 μ l Microscint 40 (Packard 6013641) Scintillationsflüssigkeit wurden die Messpunkte im gamma-counter (Packard, Top Count NXT) quantifiziert.
- Nicht-spezifische Bindung wurde in Gegenwart von 1μM unmarkiertem Neuropeptid FF ermittelt. Spezifische Bindung ist definiert als die Differenz zwischen totaler und nichtspezifischer Bindung. IC₅₀ Werte werden definiert als diejenige Konzentration des Antagonisten, welche 50% des
- 25 125 I-markierten Neuropeptids FF verdrängt. Diese Konzentration wird durch lineare Regressions-Analyse nach logit/log-Transformation der Bindungs-Werte ermittelt.
- Bevorzugte erfindungsgemässe Verbindungen zeigen in der oben beschriebenen Rezeptor-Bindungsstudie IC_{50} Werte unter 1000 nM, besonders bevorzugte Verbindungen zeigen IC_{50} Werte unter 100 nM, ganz besonders bevorzugte unter 50 nM.
- Die Ergebnisse des im vorstehend beschriebenen biologischen
 35 Test gemessenen repräsentativen Verbindungen der Formel I
 sind in der nachfolgenden Tabelle 1 zusammengestellt.



Tabelle 1: NPFF1-Rezeptor-Bindung

5	Verbindung	Binding NPFF-1 IC50 [uM]
	rac. N-(4-tert-Butyl-4,5,6,7-tetrahydro-benzothiazol-2-yl)-guanidin	0.002
10	rac. N-(6-Isopropyl-4,5,6,7-tetrahydro-benzothiazol-2-yl)-guanidin	0.004
	rac. N-(5,5,7-Trimethyl-4,5,6,7-tetrahydro-benzothiazol-2-yl)-guanidin	0.004
	N-(6,6-Dimethyl-4,5,6,7-tetrahydro-benzothiazol-2-yl)-guanidin	0.004
	rac. N-(5-Butyl-4,5,6,7-tetrahydrobenzothiazol-2-yl)-guanidin	0.005
	rac. N-(5-Butyl-5,6,7,8-tetrahydro-4H-cycloheptathiazol-2-yl)-guanidin	0.005
15	rac. N-(5-Methyl-4,5,6,7-tetrahydro-benzothiazol-2-yl)-guanidin	0.006
	rac. N-(6-Propyl-4,5,6,7-tetrahydro-benzothiazol-2-yl)-guanidin	0.007
	rac. N-(6-tert-Butyl-4,5,6,7-tetrahydro-benzothiazol-2-yl)-guanidin	0.01
	rac. N-(6-Phenyl-4,5,6,7-tetrahydro-benzothiazol-2-yl)-guanidin	0.01
20	rac. N-[6-(1,1-Dimethyl-propyl)-4,5,6,7-tetrahydro-benzothiazol-2-yl]-guanidin	0.011
	N-(5,5,7,7-Tetramethyl-4,5,6,7-tetrahydro-benzothiazol-2-yl)-guanidin	0.023
	N-(5,6,7,8-Tetrahydro-4H-cycloheptathiazol-2-yl)-guanidin	0.05
	rac. N-(6-Methyl-4,5,6,7-tetrahydro-benzothiazol-2-yl)-guanidin	0.062
	2-Guanidino-4,5,6,7-tetrahydro-thiazolo[5,4-c]pyridin-5-	0.07
25	carbonsäure-tert-butylester	

Wie eingangs erwähnt sind die erfindungsgemässen
Verbindungen aufgrund ihrer Fähigkeit, die Neuropeptid FF
Rezeptoren zu blockieren, wertvoll zur Behandlung von
30 Schmerz, von Schmerzüberempfindlichkeit (Hyperalgesie) und
von chronischen, akuten, lang andauernden oder
vorübergehenden Schmerzen, wobei diese Schmerzen
operativen, traumatischen, oder pathologischen Ursprungs
sein können. Vor allem ergänzen sie die gängigen
35 Behandlungsmethoden von chronischen Schmerzen mit dem
Vorteil, die unerwünschte Opioidtoleranz und/oder
Opioidabhängigkeit zu verhindern. Zudem können die

Verbindungen zur Regulierung der Insulin-Freisetzung, der Nahrungsaufnahme, von Gedächtnisfunktionen, des Blutdrucks sowie des Elektrolyt- und Energiehaushalts eingesetzt werden.

5

Die erfindungsgemässen Verbindungen können nach allgemein bekannten und jedem Fachmann geläufigen Methoden in geeignete galenische Darreichungsformen gebracht werden. Solche Darreichungsformen sind beispielsweise Tabletten, Lacktabletten, Dragees, Kapseln, Injektionslösungen usw. Zur Herstellung solcher galenischer Darreichungsformen geeignete Exzipientien und Hilfsstoffe sind ebenfalls allgemein bekannt und jedem Fachmann geläufig. Ausser einer oder mehreren erfindungsgemässen Verbindungen können diese Darreichungsformen auch noch weitere pharmkologisch aktive Verbindungen enthalten.

Die Dosierung der erfindungsgemässen Verbindungen bzw. der sie enthaltenden Darreichungsformen ist vom behandelnden 20 Arzt den jeweiligen Bedürfnissen des Patienten anzupassen. Im Allgemeinen dürfte eine Tagesdosis von 0.1-20 mg, bevorzugt 0.5-5 mg einer erfindungsgemässen Verbindung prokg Körpergewicht des Patienten angebracht sein.

Die erfindungsgemässen Guanidinderivate der allgemeinen

Formel I, sowie die entsprechenden Ausgangs- und

Zwischenprodukte können mittels in der organischen Synthese bekannten Methoden hergestellt und unter Verwenden bekannter Techniken wie Fällen, Chromatographieren,

Kristallisieren, präperative reverse-phase HPLC, usw. isoliert und gereinigt werden. Allfällig erhaltene Stereoisomerengemische, wie Racemate, können nach allgemein üblichen Methoden aufgetrennt werden, bevorzugt durch Chromatographieren an einer chiralen Phase.

35

Die Herstellung der erfindungsgemässen Guanidinderivate erfolgt gemäss dem nachstehenden Schema 1:

Schema 1

5

10

15

20

25

30

Eine Verbindung der Formel 1, worin das oder die in A allfällig vorhandene (n) Stickstoffatom(e) qeschützt ist/sind, wird in α-Stellung Carbonylgruppe zur halogeniert, worauf man die erhaltene Verbindung der Formel 2 mit einem Thioharnstoffderivat, wie 2-Imino-4-thiobiuret der Formel 3, einer Cyclokondensation unterwirft, gegebenenfalls aus der erhaltenen Verbindung die an dem oder den allfällig vorhandenen Stickstoffatom(en) sitzende(n) Schutzgruppe (n) abspaltet, gegebenenfalls diese(s) Stickstoffatom(e) mit einem einen Rest abgebenden Mittel entsprechend substituiert und gegebenenfalls eine erhaltene basische Verbindung in ein pharmazeutisch verwendbares Säureadditionssalz bzw. eine erhaltene, eine saure Gruppe enthaltende Verbindung in ein pharmazeutisch verwendbares Salz mit einer Base bzw. eine erhaltene Hydroxyoder Carboxygruppen enthaltende in einen pharmazeutisch verwendbaren überführt und gegebenenfalls das erhaltene Produkt in ein Hydrat oder Solvat überführt.

Typischerweise wird die Synthese sowohl der erfindungsgemässen Guanidinderivate als auch der entsprechenden Zwischenprodukte in Lösung unter Verwendung eines organischen Lösungsmittels durchgeführt. Einführen und Entfernen von Schutzgruppen erfolgen mit typischen, für

den Fachmann bekannten Methoden (T.W. Greene & P.G.M. Wuts in Protective Groups in Organic Synthesis, Third Edition, John Wiley & Sons, 1999). Allgemein können Cycloalkanone (1) mit bekannten Methoden in Position α zur Carbonylgruppe halogeniert werden. Die nachfolgende Cyclokondensation von α -Halo-oxoverbindungen (2) mit einem Thioharnstoffderivat wie z. B. 2-Imino-4-thiobiuret (3) erfolgt in bekannter Art und führt zu den gewünschten Guanidinderivaten I (J. Med. 1991, 34(3), 914-918; J. Med. Chem. 1994, 1189-1199). Generell können heterocyclische Oxoverbindungen (1) in analoger Weise in die entsprechenden Zielverbindungen der Formel I umgesetzt werden. Zu beachten ist dabei, dass eine in A des Ausgangsprodukts vorhandene -(vgl die nachstehende Formel NH-Gruppe 4) gängigen Schutzgruppe (PG) versehen werden soll, siehe das nachfolgende Schema 2:

Schema 2

10

15

40

Die benötigten cyclischen Azaketone der Formel 4 sind teilweise literaturbekannt (Yokoo et al., Bull. Chem. Soc. Japan 1959, 29, 631; Griss et al., DE 2206385, publiziert 10. Februar 1972) oder können analog der Vorstufe für Beispiel 24 hergestellt werden.

Halogenieren von 5 und Cyclokondensation von 6 mit 2-Imino-4-thiobiuret (3) zum entsprechend N-geschützten bicyclischen Guanidinothiazol 7 erfolgt unter bekannten



Bedingungen. Nach Abspalten der Schutzgruppe, welche zu 8 führt, werden die eingangs definierten R'-Reste unter bekannten Bedingungen mittels den jeweils entsprechenden R'abgebenden Reagenzien, wie z.B. Alkylhalogenide,

Carbonsäurehalogenide oder Anhydride, oder auch Carbonsäuren in Gegenwart von Kupplungsreagenzien und mit Base als Hilfsreagens, Chloroformiaten, Sulfonylhalogeniden, Isocyanaten, Isothiocyanaten u. dgl. zur entsprechenden Verbindung der Formel III umgesetzt.

10

15

Soweit die Ausgangsprodukte und Zwischenprodukte der in Schemata 1 und 2 enthaltenen Formeln 2, 4, 5, 6, 7 und 8 neu sind, bilden sie ebenfalls Gegenstand der vorliegenden Erfindung. Neu und damit Gegenstand der Erfindung sind insbesondere 2-Brom-4-propyl-cyclohexanon, 2-Brom-4-(1,1-dimethyl-propyl)-cyclohexanon, 1-Benzyl-4-brom-azepan-3-on.

Geeignete organische Lösungsmittel sind solche, welche sich unter den gewählten Reaktionsbedingungen inert verhalten. Es sind dies bevorzugt Ether, wie Diethylether, Dioxan, Tetrahydrofuran oder Glycoldimethylether; oder Alkohole, zum Beispiel Methanol, Ethanol, Propanol, Isopropanol, Butanol, iso-Butanol oder tert-Butanol; oder

- 25 Kohlenwasserstoffe, wie Benzol, Toluol, Xylol, Hexan, Cyclohexan oder Petroleum-Fraktionen; oder halogenierte Kohlenwasserstoffe, wie Dichloromethan, Trichloromethan, Tetrachloromethan, Dichloroethylen, Trichloroethylen oder Chlorobenzol; oder auch Ethylacetat, Triethylamin, Pyridin,
- Dimethylsulfoxid, Dimethylformamid, Hexamethylphosphoramid, Acetonitril, Aceton oder Nitromethan.
 Ebenfalls können Mischungen der erwähnten Lösungsmittel
 verwendet werden.
- Basen, welche für die beschriebenen Prozesse verwendet werden können, sind im allgemeinen anorganische oder organische Basen. Bevorzugt werden Alkalimetallhydroxide, zum Beispiel Natrium- oder Kaliumhydroxid,

Erdalkalimetallhydroxide, zum Beispiel Bariumhydroxid, Alkalimetallcarbonate wie Natriumcarbonat oder Kaliumcarbonat, Erdalkalimetallcarbonate, wie Calciumcarbonat, oder Alkalimetall- oder

- 5 Erdalkalimetallalkoxide wie Natrium- oder Kaliummethoxid, Natrium- oder Kaliumethoxid oder Kalium-tert-butoxid, oder organische Amine, z.B Trialkyl- (C_1-C_6) -amine, wie Triethylamin, oder heterocyclische Amine, wie 1,4-Diazabicyclo[2.2.2]octan (DABCO), 1,8-
- Diazabicyclo[5.4.0]undec-7-ene (DBU), Pyridin, 4Dimethylaminopyridin, N-Methyl-piperidin oder NMethylmorpholin. Es ist auch möglich, Alkalimetalle, wie
 Natrium, oder deren Hydride, wie Natriumhydrid, zu
 verwenden. Die erwähnten Basen können, wo dienlich, als
 säurebindendes Hilfsmittel verwendet werden.

Als Kupplungsreagenzien können dehydratisierende Reagenzien dienen, beispielsweise Carbodiimide, wie Diisopropylcarbodiimid, Dicyclohexylcarbodiimid oder N-(3-20 Dimethylaminopropyl)-N'-ethylcarbodiimid-hydrochlorid, oder Carbonylverbindungen, wie Carbonyldiimidazol, oder 1,2-Oxazolium-Verbindungen, wie 2-Ethyl-5-phenyl-isoxazolium-3-sulfonat, oder auch Propanphosphonsäureanhydrid oder iso-Butylchloroformiat oder Benzotriazolyloxy-tris
(dimethylamino)phosphonium-hexafluorophosphat (BOP) oder

(dimethylamino)phosphonium-hexafluorophosphat (BOP) oder Diphenylphosphoramidat oder Methansulfonylchlorid, wenn angebracht in Gegenwart von Basen, wie Triethylamin oder N-Ethylmorpholin oder N-Methylpiperidin oder Diisopropylethylamin.

30

35

Die nachfolgenden Beispiele sollen zur Erläuterung der vorliegende Erfindung dienen, diese aber in keiner Weise einschränken. Die erhaltenen Produkte werden in den nachstehenden Tabellen 2 und 3 angegeben.



Beispiel 1

rac. N-(6-Isopropyl-4,5,6,7-tetrahydro-benzothiazol-2-yl)-

5 guanidin

Zu einer Lösung von 2-Brom-4-isopropyl-cyclohexanon (5 mmol) in EtOH (10 ml) wurden unter Rühren 2-Imino-4-thiobiuret (5 mmol) zugegeben und während 16 h am Rückfluss gekocht. Nach Abdampfen des Lösungsmittels wurde der

Rückstand mit EtOAc versetzt und das ausgefallene Produkt durch Abfiltrieren isoliert. $t_{\rm R}$ 2.75 min. (ein Peak); MS (pos. Ion.) m/z 239.25 [M+H]⁺, MS (neg. Ion.) m/z 239.25 [M-H]⁻.

15 <u>2-Brom-4-isopropyl-cyclohexanon</u> (Ausgangsprodukt für Beispiel 1)

Zu einer Lösung von 4-Isopropyl-cyclohexanon (5 mmol) in Diethylether (10 ml) wurde bei Raumtemperatur Brom (5 mmol) zugetropft. Nach beendeter Zugabe wurde das

20 Reaktionsgemisch während 30 min weitergerührt. Nach Zugabe von gesättigter wässriger Natriumsulfit-Lösung (5 ml) wurde mit Diethylether extrahiert, die vereinigten organischen Phasen wurden nach Trocknen über Natriumsulfat eingedampft. Das so als Rohprodukt erhaltene Bromketon wurde ohne

weitere Reinigung direkt im nächsten Schritt mit 2-Imino-4thiobiuret zur Reaktion gebracht.

Analog zur Herstellung von Beispiel 1 wurden ausgehend von den entsprechenden $\alpha\text{-Bromketonen}$ die Verbindungen gemäss

Beispielen 2-18 und 24 in Tabelle 2 hergestellt.

Die Bromierung der in den Beispielen 2-18 verwendeten

Ketone erfolgte in analoger Weise wie oben für die

Herstellung von 2-Brom-4-isopropyl-cyclohexanon

beschrieben.

35

3-Butylcyclohexanon (Vorprodukt für Beispiel 5)

Eine gelbe Lösung von Kupferiodid (6.3 mmol) in Dimethylsulfid (12 ml) wurde auf -50°C gekühlt. Unter Rühren wurde eine Lösung von Butyllithium (6.2 mmol) zugetropft und während 5 bis 15 min weitergerührt. Das Reaktionsgemisch wurde auf -78°C gekühlt und nachfolgend eine auf -78°C vorgekühlte Lösung von Cyclohex-2-enon (6 mmol), gelöst in Dimethylsulfid (1ml), langsam zugetropft. Nach 1h Rühren bei -78°C wurde mit gesättigter wässriger Ammoniumchlorid-Lösung gequencht. Das auf Raumtemperatur 10 erwärmte Reaktionsgemisch wurde mit Diethylether extrahiert, die Ether-Phasen wurden mit gesättigter wässriger Ammoniumchlorid-Lösung gewaschen und über Natriumsulfat getrocknet. Nach Abdampfen des Lösungsmittels wurde der erhaltene Rückstand in Hexan aufgenommen, die 15 Lösung wurde filtriert und eingedampft. Nach Chromatografieren des Rückstands an Kieselgel mit Ethylacetat/ Hexan 1:4 wurde reines 3-Butylcyclohexanon erhalten (Tetrahedron 1989, 45 (2), 425-434).

20 <u>2-Brom-5-butyl-cyclohexanon</u> (Ausgangsprodukt für Beispiel 5)
Die Bromierung von 3-Butylcyclohexanon erfolgte in analoger Weise wie oben für die Herstellung von 2-Brom-4-isopropyl-cyclohexanon beschrieben.

25

<u>2-tert-Butyl-6-chlorocyclohexanon</u> (Ausgangsprodukt für Beispiel 7)

Zu einer auf 0°C gekühlte Lösung von Diisopropylamin (5.5 mmol) in trockenem THF wurde tropfenweise N-Butyllithium

30 zugegeben. Nach vollständiger Zugabe wurde auf -78°C gekühlt und eine Lösung von 2-tert-Butylcyclohexanon (5 mmol) in trockenem THF (50 ml) eingetragen, gefolgt von der Zugabe von p-Toluolsulfonylchorid (5 mmol), gelöst ebenfalls in trockenem THF (50 ml). Das Reaktionsgemisch

35 wurde auf Raumtemperatur erwärmt und nach 30 min. Rühren über Kieselgel mit Ether als Eluens filtriert. Nach

Eindampfen im Vakuum wurde 2-tert-Butyl-6-

3 3 4 5

chlorocyclohexanon (760mg) in 81% Ausbeute erhalten (Tet. Lett. 1999, 40(12), 2231-2234).

4,4-Dimethylcyclohexanon (Vorprodukt für Beispiel 11)

5 Eine Lösung von 4,4-Dimethyl-cyclohex-2-enon (3 mmol) in Ethylacetat wurde über Nacht bei Raumtemperatur an Pd/C (0.05 mmol) mit Wasserstoff unter Normaldruck hydriert. Filtrieren an Celite und nachfolgendes Eindampfen ergab 4,4-Dimethyl-cyclohexanon (355 mg) in 94% Ausbeute (J. Org. Chem. 2001, 66 (3), 733-738).

<u>2-Brom-4,4-dimethylcyclohexanon</u> (Ausgangsprodukt für Beispiel 11)

Die Bromierung von 4,4-Dimethylcyclohexanon erfolgte in 15 analoger Weise wie oben für die Herstellung von 2-Brom-4isopropyl-cyclohexanon beschrieben.

N-(4,5,6,7-Tetrahydro-thiazolo[5,4-c]pyridin-2-yl)-quanidin (Abspaltung der Schutzgruppe aus dem Produkt gemäss

- 20 Beispiel 18, 2-Guanidino-6,7-dihydro-4H-thiazolo[5,4-c]pyridin-5-carbonsäure-tert-butylester)
 2-Guanidino-6,7-dihydro-4H-thiazolo[5,4-c]pyridin-5-carbonsäure-tert-butylester (9.6 mmol) wurde in einer Lösung von Ethanol (10 ml) und conc. HCl (3.8 ml)
- suspendiert und während 3 h bei Raumtemperatur gerührt.
 Nach Filtrieren wurde durch Zugabe von Ethylacetat zur
 klaren Lösung das Produkt ausgefällt. Der weisse
 Niederschlag wurde abfiltriert, mit Ethylacetat gewaschen
 und anschliessend getrocknet. N-(4,5,6,7-Tetrahydro-
- 30 thiazolo[5,4-c]pyridin-2-yl)-guanidin (1.63 g) wurde rein als Dihydrochlorid-Salz in 62% Ausbeute erhalten.

Beispiel 19

35

N-(5-Hexyl-4,5,6,7-tetrahydro-thiazolo[5,4-c]pyridin-2-yl)-quanidin

Zu einer Suspension von N-(4,5,6,7-Tetrahydro-thiazolo[5,4-c]pyridin-2-yl)-guanidin (0.1 mmol) und Cäsiumcarbonat (0.22 mmol) in Dimethylformamid (0.3 ml) wurde 1-Bromhexan

(0.11 mmol) zugegeben und das Reaktionsgemisch bei Raumtemperatur über Nacht gerührt. Nach Zugabe von 2M NaOH Lösung (1ml) wurde das Gemisch mit EtOAc extrahiert, die vereinigten organischen Phasen über Na₂SO₄ getrocknet und eingedampft, wobei N-(5-Hexyl-4,5,6,7-tetrahydrothiazolo[5,4-c]pyridin-2-yl)-guanidin in reiner Form erhalten wurde.

Analog zu Beispiel 19 wurden die Verbindungen der in

10 Tabelle 3 aufgeführten Beispiele 20-23 und 25-27 durch
Reaktion von N-(4,5,6,7-Tetrahydro-thiazolo[5,4-c]pyridin2-yl)-guanidin mit den entsprechenden Alkylhalogeniden
("R'-Reagenzien") hergestellt.

Beispiel 24 N-(5-Benzyl-5,6,7,8-tetrahydro-4H-thiazolo[4,5-c]azepin-2-yl)-quanidin

20

erhalten.

Analog zur Herstellung von Beispiel 1 wurde 1-Benzyl-4brom-azepan-3-on mit 2-Iminobiuret zur Titelverbindung umgesetzt.

1-Benzyl-azepan-3-on (Vorprodukt für Beispiel 24) N-Benzylglycinethylester (1.87 ml) und 5-Bromvaleriansäureethylester (1.92 ml) wurden in DMF (100 ml) gelöst und in Gegenwart von Kaliumcarbonat (1.66 g) während 2 Tagen bei 25 Raumtemperatur gerührt. Die Reaktion wurde mit gesättigter Ammoniumchlorid-Lösung wässriger gequencht, Ethylacetat extrahiert. Nach Trocknen über Natriumsulfat wurden die vereinigten organischen Phasen eingedampft und 30 der erhaltene Rückstand an Kieselgel (Ethylacetat/ Heptan chromatografiert. Es wurden 5-(Benzyl-

35 Eine Suspension von Kalium tert-Butylat (336 mg) in Toluol (2.5 ml) wurde während 10 min am Rückfluss gekocht, dann wurde 5-(Benzyl-ethoxycarbonylmethyl-amino)-pentansäure (695 mg) in Toluol (1 ml) langsam zur Suspension zugegeben

in

30%

Ausbeute

ethoxycarbonylmethyl-amino)-pentansäure



und nach beendeter Zugabe während 1.5h weitergekocht. Nach Abkühlen auf Raumtemperatur wurde 25% HCl (1 ml) zugegeben. Die beiden Phasen wurden getrennt und die organische Phase wurde mit 25% HCl (4x 1 ml) gewaschen. Die salzsaure wässrige Phase wurde anschliessend während 5h am Rückfluss gekocht. Nach Abkühlen auf Raumtemperatur wurde die Lösung 2N Natronlauge basisch (pH 11) gestellt und Ethylacetat extrahiert. Die vereinigten organische Phasen wurden nach dem Trocknen über Natriumsulfat eingedampft, der erhaltene Rückstand wurde an Kieselgel chromatografiert (Ethylacetat/ Heptane 1:5) und ergab die Titelverbindung in 45 % Ausbeute (197 mg).

10

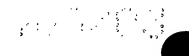
1-Benzyl-4-brom-azepan-3-on (Ausgangsprodukt für Beispiel 24)
Die Bromierung von 1-Benzyl-azepan-3-on erfolgte in analoger Weise wie oben für die Herstellung von 2-Brom-4-isopropyl-cyclohexanon beschrieben.

20 Beispiel 28 N-(Pentanoyl-4,5,6,7-tetrahydro-thiazolo[5,4-c]pyridin-2-yl)-quanidin Zu einer gerührten Suspension von N-(4,5,6,7-Tetrahydro-thiazolo[5,4-c]pyridin-2-yl)-guanidin-dihydrochlorid (0.1)

mmol) in DMF (0.7 mL) wurden Diisopropylethylamin (0.22 mmol) und nachfolgend Pentanoylchlorid (0.11 mmol) zugegeben und das Reaktionsgemisch während 16h bei Raumtemperatur gerührt. Nach Zugabe von 2M Natriumhydroxid-Lösung (1 ml) wurde mit Ethylacetat extrahiert. Die

vereinigten organischen Phasen ergaben nach Trocknen über Natriumsulfat und Eindampfen zur Trockene reines N(Pentanoyl-4,5,6,7-tetrahydro-thiazolo[5,4-c]pyridin-2-yl)-guanidin.

Analog zu Beispiel 28 wurden die Verbindungen der in Tabelle 3 aufgeführten Beispiele 30-35 durch Reaktion von N-(4,5,6,7-Tetrahydro-thiazolo[5,4-c]pyridin-2-yl)-guanidin



mit den entsprechenden Säurechloriden ("R'-Reagenzien") hergestellt.

Beispiel 29

5 N-(5-But-3-enoyl-4,5,6,7-tetrahydro-thiazolo[5,4-c]pyridin-2-yl)-quanidin

Zu einer gerührten Suspension von N-(4,5,6,7-Tetrahydrothiazolo[5,4-c]pyridin-2-yl)-guanidin-dihydrochlorid (0.1 mmol) in DMF (0.7 mL) wurden nacheinander

Diisopropylethylamin, Vinylessigsäure (0.11 mmol) und BOP (0.11 mmol) zugegeben. und das Reaktionsgemisch während 16h bei Raumtemperatur gerührt. Nach Zugabe von 2M Natriumhydroxid-Lösung (1 ml) wurde mit Ethylacetat extrahiert. Die vereinigten organischen Phasen ergaben nach Trocknen über Natriumsulfat und Eindampfen zur Trockene reines N-(5-But-3-enoyl-4,5,6,7-tetrahydro-thiazolo[5,4-c]pyridin-2-yl)-guanidin.

Analog zu Beispiel 29 wurden die Verbindungen der in

20 Tabelle 3 aufgeführten Beispiele 36- 38 durch Reaktion von
N-(4,5,6,7-Tetrahydro-thiazolo[5,4-c]pyridin-2-yl)-guanidin
mit den entsprechenden Carbonsäuren ("R'-Reagenzien") in
Gegenwart von BOP als Kupplungsreagens durchgeführt.

25 Beispiel 39

2-Guanidino-6,7-dihydro-4H-thiazolo[5,4-c]pyridin-5-carbonsäurebenzylester

Zu einer gerührten Suspension von N-(4,5,6,7-Tetrahydrothiazolo[5,4-c]pyridin-2-yl)-guanidin (0.1 mmol) und

30 Diisopropylethylamin (0.22 mmol) in DMF (0.7 ml) wurde
Benzylchloroformiat zugegeben und das Gemisch während 3 h
bei Raumtemperatur weitergerührt. Nach Zugabe von
gesättigter wässriger Natriumcarbonat-Lösung wurde mit
Ethylacetat extrahiert; die vereinigten organischen Phasen
ergaben nach Trocknen über Natriumsulfat und vollständigem
Abdampfen des Lösungsmittels reinen 2-Guanidino-6,7dihydro-4H-thiazolo[5,4-c]pyridin-5-carbonsäurebenzylester.

Analog zu Beispiel 39 wurden die Verbindung des in Tabelle 3 aufgeführten Beispiels 40 durch Reaktion von N-(4,5,6,7-Tetrahydro-thiazolo[5,4-c]pyridin-2-yl)-guanidin mit Butylchloroformiate ("R'-Reagens") hergestellt.

Beispiel 41

5

N-[5-(Propan-2-sulfonyl)-4,5,6,7-tetrahydro-thiazolo[5,4-c]pyridin-2-yl)]-quanidin

Zu einer gerührten Suspension von N-(4,5,6,7-Tetrahydrothiazolo[5,4-c]pyridin-2-yl)-guanidin (0.1 mmol) und
Diisopropylethylamin (0.22 mmol) in DMF (0.7 ml) wurde
Propan-2-sulfonylchlorid zugegeben und das Gemisch während
16 h bei Raumtemperatur weitergerührt. Nach Zugabe von 2M
NaOH Lösung (1ml) wurde mit Ethylacetat extrahiert; die
vereinigten organischen Phasen ergaben nach Trocknen über
Natriumsulfat und vollständigem Abdampfen des
Lösungsmittels reines N-[5-(Propan-2-sulfonyl)-4,5,6,7tetrahydro-thiazolo[5,4-c]pyridin-2-yl]-guanidin.

Analog Beispiel 41 wurden die Verbindungen der in Tabelle 3 aufgeführten Beispiele 42 und 43 durch Reaktion von N(4,5,6,7-Tetrahydro-thiazolo[5,4-c]pyridin-2-yl)-guanidin mit den entsprechenden Sulfonylchloriden ("R'-Reagenzien") hergestellt.

25

30

Analytische Methode

Die hergestellten Verbindungen wurden mittels reverse-phase HPLC analysiert, und zwar auf einem Waters Alliance LC, ausgerüstet mit einem MassLynx NT Massenspektrometer an einer GROM-SIL 120 ODS-4 HE HPLC-Kolonne (Teilchengrösse 3µm, Säulenlänge 30 mm, Durchmesser 2mm) mit einem linearen Gradienten mit Wasser/0.06% Ameisensäure (A) und Acetonitril/0.06% Ameisensäure (B) von 5% auf 95% B in 3 min. mit einer Flussrate von 0.3 ml/min.

t _R [min] MS Daten <i>m/z</i> [M+H] [*] / [M-H]	2.75 239.25/237.24	2.86 211.25/209.26	2.79 239.2/ 237.27
Ausgangs- produkt	4-tsopropyl- cyclohexanon	3-Methyl- cyclohexanon	4-n-Propyl- cyclohexanon
Summenformei Molekular-gewicht	C11H18N4S 238.4	C9H14N4S 210.3	C11H18N4S 238.4
d 24 Name	N-(6-Isopropyl-4,5,6,7- te(rahydro-benzothiazol-2-yl)- guanidin	N-(5-Methyl-4,5,6,7-tetrahydro benzothlazol-2-yl)-guanidin	N-(6-Propyl-4,5,6,7-tetrahydro benzothiazol-2-yl)-guanidin
Tabelle 2: Analytische Daten von Beispielen 1-18 und 24 Bsp.	HIN S HIN S GU	NH S H	PA NH PA
Tabelle 2 Bsp.	~	М	ო

C12H20N4S 252.4	٠
N-(6-tert-Butyl-4,5,6,7-tetrahydro-benzothiazol-2-yl)-	guanidin
	NH ₂ NH ₃ NH

253,28/251,36.

3.06

cyclohexanon 4-tert-Butyl-

S

253.31/251.32

3.19

267.35/265.36

3.2

3-Butyl-

C13H22N4S

9

cycloheptanon

253.37/251.45

3.51

cyclohexanon 2-tert-Butyl-

C12H20N4S 252.4

2.82 267.24/ 265.36		-	
2.82			
4-tert-Amyl-	cyclohexanon		
C13H22N4S	266.4		•
N-[6-(1,1-Dimethyl-propyl)-	4,5,6,7-tetrahydro-	benzothiazol-2-yl]-guanidin	
Z	Y _N		<i>z</i> .

တ

9

+

225.36/ 223.37

3.28

4,4-Dimethylcyclohexanon

C10H16N4S 224.3

œ

X	
VIII Z	
w \	
¥	:
, N	

rahydro-benzothiazol-2-yl)-N-(5,5,7-Trimethyl-4,5,6,7anidin

C11H18N4S

3,3,5-Trimethylcyclohexanon

239.33/237.36

3.34

253.21/251.26

2.73

3,3,5,5-Tetramethyl-

C12H20N4S

N-(5,5,7,7-Tetramethyl-4,5,6,7

5

tetrahydro-benzothiazol-2-yl)-

guanidin

252.4

cyclohexanon

183.31/ 181.32

2.83

Cyclopentanon

C7H10N4S 182.2

cyclopentathiazol-2-yi)-N-(5,6-Dihydro-4H-

guanidin

197.22/ 195.34

2.75

Cyclohexanon

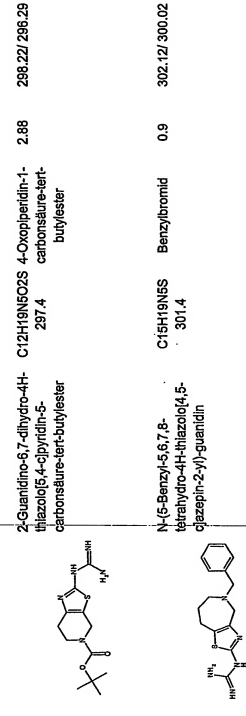
C8H12N4S 196.3

N-(4,5,6,7-Tetrahydro-benzothiazol-2-yl)-guanidin

15

238.4

211.25/ 209.26	199.27/ 197.31
2.89	1.76
Cycloheptanon	Tetrahydro-pyran 4-on
C9H14N4S 210.3	C7H10N4OS 198.2
N-(5,6,7,8-Tetrahydro-4H- cycloheptathiazol-2-yl)- guanidin	N-(6,7-Dihydro-4H-pyrano[4,3 C7H10N4OS Tetrahydro-pyran d]thiazol-2-yl)-guanidin 198.2 4-on
N N N H	N H N N N N N N N N N N N N N N N N N N



2

9-23 und 25-43	
~	
von Beispielen	
he Daten	
Analytisc	
fabelle 3: /	
-	•

id 25-43 Name Summenformel R'-Reagens t _R [min]. MS Daten <i>m/z</i> Molekular-gewicht Magens tr [min]. MS Daten <i>m/z</i>	N-(5-Hexyl-4,5,6,7-tetrahydro- C13H23N5S 1-Bromhexan 0.94 282.18/ 280.33 thiazolo[5,4-c]pyridin-2-yl)- 281.4 guanidin	N-(5-Propyl-4,5,6,7-tetrahydro C10H17N5S 1-Brompropan 0.85 240.18/ 238.31 thiazolo[5,4-c]pyridin-2-yl)- 239.3 guanidin	N-[5-(2-Cyclohexyl-ethyl)- C15H25N5S (2-Bromethyl)- 0.95 308.28/ 306.42 4,5,6,7-tetrahydro-thiazolo[5,4 307.5 cyclohexan c]pyridin-2-yl]-guanidin
Tabelle 3: Analytische Daten von Beispielen 19-23 und 25-43 Bsp.	D D	N # P	Z 4, Q
Tabelle 3: Analy Bsp.	.·	50	2

ethyl- 0.86 252.16/ 250.25 opan	
Brommethyl- cyclopropan	
C11H17N5S 251.3	
N-(5-Cyclopropylmethyl- 4,5,6,7-tetrahydro-thiazolo[5,4 c]pyridin-2-yl)-guanidin	

	288.22/ 286.16
	2.67
cyclopropan	Benzylbromid
251.3	C14H17N5S 287.4
4,5,6,7-tetrahydro-thiazolo[5,4 c]pyridin-2-yl)-guanidin	N-(5-Benzyl-4,5,6,7- tetrahydro-thiazolo[5,4- c]pyridin-2-yl)-guanidin
	Ξ,

236.16/234.25

0.83

Propargylbromid

C10H13N5S 235.3

226.20/227.07

0.86

1-Bromethan

C9H15N5S 225.3

N-(5-Ethyl-4,5,6,7-tetrahydro-thiazolo[5,4-c]pyridin-2-yl)-guanidin

33

25

56

C12H19N5O2S - 297.4	
3-(2-Guanidino-6,7-dihydro-4H-thiazolo[5,4-c]pyridin-5-yl)-propionsäureethylester	

298.18/ 296.35

0.84

bromopropionat

Ethyl-3-

282.21/280.32

2.46

Pentanoylchlorid

C12H19N5OS 281.4 266.21/264.29

0.82

C11H15N5OS Vinylessigsäure

268.20/ 266.32

0.81

C11H17N5OS Isobutyrylchlorid 267.3

53

9 -

324.28/ 322.31	282.18/280.31
2.56	2.47
C15H25N5OS 2-Propyl-pentanoyl 323.5 chlorid	2,2-Dimethyl- propionylchlorid
C15H25N5OS 323.5	C12H19N5OS 281.4
 -[5-(2-Propyl-pentanoyl)- 5,6,7-tetrahydro-thiazolo[5,4 pyridin-2-yl]-guanidin	1-[5-(2,2-Dimethyl-propionyl)- C12H19N5OS 1-5,6,7-tetrahydro-thiazolo[5,4 281.4 Ipyridin-2-yl]-guanidin
HIN NH.	₹ 2

47 -

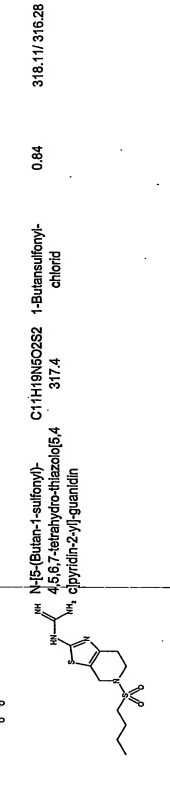
316.15/314.25	270.20/268.34
2.49	0.83
Phenylacetyl chlorid	Methoxy- essigsäure
C15H17N5OS 315.4	C10H15N5O2S 269.3
N-(5-Phenylacetyl-4,5,6,7- tetrahydro-thiazolo[5,4- c]pyridin-2-yl)-guanidin	N-[5-(2-Methoxy-acetyl)- 4,5,6,7-tetrahydro-thiazolo[5,4 c]pyridin-2-yl]-guanidin
THE THE PERSON OF THE PERSON O	
35	·. 92

0.82 C13H22N6OS 4-Dimethylaminobuttersäure 310.4 butyryl)-4,5,6,7-tetrahydro-thiazolo[5,4-c]pyridin-2-yl]-N-[5-(4-Dimethylaminoguanidin

38

311.16/309.15

332.17/ 330.24	298.25/ 296.28	304.08/ 302.25
2.7	2.67	0.81
Benzyl- chloroformat	C12H19N5O2S Butyl-chloroformat 297.4	C10H17N5O2S2 2-Propansulfonyl- 303.4 chlorid
C15H17N5O2S 331.4	C12H19N5O2S 297.4	C10H17N5O2S2 303.4
2-Guanidino-6,7-dihydro-4H- thiazolo[5,4-c]pyridin-5- carbonsäure-benzylester	2-Guanidino-6,7-dihydro-4H- thiazolo[5,4-c]pyridin-5- carbonsäure-butylester	\-[5-(Propan-2-sulfonyl)- i,5,6,7-tetrahydro-thiazolo[5,4 i]pyridin-2-yl]-guanidin
**************************************	** ***********************************	NH N



- 50

N-(5-Methansulfonyl-4,5,6,7- C8H13N5O2S2 Methansulfonyl-tetrahydro-thiazolo[5,4- 275.3 chlorid c]pyridin-2-yl)-guanidin

0.83

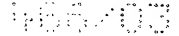
276.11/274.25

<u>Patentans</u>prüche

5 1. Guanidinderivate der allgemeinen Formel

worin

- A eine Kette von 3-6 gegebenenfalls substituierten C-Atomen bedeutet, wovon eines oder mehrere durch -N(R')-, -O-oder S(O)_m ersetzt sein können, wobei im Falle mehrerer solcher Atome oder Gruppen diese gleich oder verschieden sein können;
- R' Wasserstoff oder einen Substituenten bedeutet; und m 0, 1 oder 2 bedeutet; mit Ausnahme von N-(4,5,6,7-Tetrahydrobenzothiazol-2-yl)guanidin und N-(5-Propyl-4,5,6,7-tetrahydrothiazolo[5,4-c]pyridin-2-yl)guanidin;
- pharmazeutisch verwendbare Säureadditionssalze von
 basischen Verbindungen der Formel I, pharmazeutisch
 verwendbare Salze von saure Gruppen enthaltenden
 Verbindungen der Formel I mit Basen, pharmazeutisch
 verwendbare Ester von Hydroxy- oder Carboxygruppen
 enthaltenden Verbindungen der Formel I sowie Hydrate oder
 Solvate davon.
 - 2. Verbindungen gemäss Anspruch 1, worin A zusammen mit dem Thiazolring ein Cyclopentathiazol-, Benzothiazol-,
- 30 Cycloheptathiazol-, Pyranothiazol-, Thiazolopyridin-, Thiazoloazepin- oder Thiazolooxepangerüst bildet, welches nur die beiden Doppelbindungen des Thiazolbausteins enthält.



- 3. Verbindungen gemäss Anspruch 3, worin A zusammen mit dem Thiazolring ein 4,5,6,-Tetrahydrobenzothiazol-, 5,6,7,8-Tetrahydro-4H-cycloheptathiazol-, 5,6-Dihydro-4H-cyclopentathiazol-, 6,7-Dihydro-4H-pyrano[4,3-d]thiazol-, oder 5,6,7,8-Tetrahydro-4H-thiazolo[4,5-c]azepingerüst bildet.
- 4. Verbindungen gemäss einem der Ansprüche 1-3, worin in
 - eines der C-Atome einen oder zwei gleiche oder verschiedene Substituenten trägt; oder

15

- mehrere der C-Atome je einen oder zwei gleiche oder verschiedene Substituenten trägt.
- 5. Verbindungen gemäss einem der Ansprüche 1-4 der allgemeinen Formel

П

worin R₁-R₆ Wasserstoff, Alkyl, Alkanoyl, Alkenyl, Alkoxy, 20 Alkoxyalkyl, Alkoxyalkanoyl, Alkoxyalkylcarbamoyl, Alkoxyalkylthiocarbamoyl, Alkoxycarbonyl, Alkoxycarbonylalkyl, Alkoxycarbonyl-alkanoyl, Alkylamido, Alkylaminocarbonyl, Alkylarylamino, Alkylcarbamoyl, Alkylthiocarbamoyl, Alkylcarbonyl, Alkylcarbonyloxy,

- Alkylendioxy, Alkylsulfinyl, Alkyl-sulfinylalkyl, Alkylsulfonyl, Alkylsulfonylalkyl, Alkylthio, Alkylsulfonamido, Alkyl-thioalkyl, Alkynyl, Amino, Aminoalkyl, Aminoalkanoyl, Aminoacyl, Alkylamino, Alkylaminoalkyl, Alkylaminoalkanoyl, Aminocarbonyl,
- Aminocarbonylalkyl, Amino-carbonylalkanoyl,
 Alkylaminocarbonylamino, Alkoxycarbonylamino, Aryl,
 Arylalkenyl, Arylalkyloxy, Arylalkyl, Arylalkylamido,
 Arylalkanoyl, Arylamido, Arylamino, Aryl-aminocarbonyl,
 Arylcarbamoyl, Arylthiocarbamoyl, Aryloxy, Aryloxyalkyl,

Aryloxy-alkanoyl, Aryloxyalkylamino, Aryloxyalkylcarbamoyl, Aryloxyalkylthiocarbamoyl, Aryloxycarbonyl, Aryloxycarbonylalkyl, Aryloxycarbonylalkanoyl, Aryloxycarbonyl-alkylamino, Aryloxycarbonylalkylcarbamoyl,

- Aryloxycarbonylalkylthiocarbamoyl, Arylsulfinyl,
 Arylsulfinylalkyl, Arylsulfonyl, Arylsulfonylalkyl,
 Arylsulfonylalkanoyl, Arylsulfonamido, Arylthio,
 Arylthioalkyl, Arylthioalkanoyl, Carboxy, Carboxyl,
 Carboxyalkyl, Carboxyalkylamido, Cyano, Cyanoalkyl,
- 10 Cyanoalkylamido, Cyanoalkanoyl, Cycloalkyl, Cycloalkylamido, Cycloalkanoyl, Cycloalkylamino, Cycloalkyl-aminocarbonyl, Cycloalkyloxycarbonyl, Cycloalkyloxycarbonylalkyl, Cycloalkyloxy-carbonylalkylamido, Cycloalkyloxycarbonylalkanoyl,
- Dialkylaminocarbonyl, Dialkyl-aminoalkyl,
 Dialkylaminoalkylamido, Dialkylaminoalkanoyl, Diarylamino,
 Formyl, Formylalkyl, Halogen, Haloalkoxy, Haloalkyl,
 Haloalkylamido, Haloalkanoyl, Halo-alkylamino,
 Heteroarylamino, Heteroarylamido, Heterocyclylalkylamido,
- Heteroaryl-aminocarbonyl, Heteroaryloxycarbonylalkyl,
 Heteroaryloxycarbonylalkylamido, Heteroaryloxycarbonylalkanoyl, Heterocyclyl, Heterocyclylamino,
 Heterocyclylamido, Hetero-cyclylalkyl,
 Heterocyclylalkanoyl, Heterocyclylalkylamino,
- 25 Heterocyclylalkylamido, Heteroarylalkyl,

 Heteroarylalkanoyl, Heteroarylalkylamino,

 Heteroarylalkylamido, Heteroyclylalkylaminocarbonyl,

 Heterocyclylalkoxycarbonylalkyl, Heterocyclylalkoxy
 carbonylalkanoyl, Heterocyclylalkoxycarbonylalkylamino,
- 30 Heterocyclylalkoxycarbony-lalkylamido, Hydroxy, Hydroxyalkyl, Hydroxyalkanoyl, Mercapto oder Nitro bedeuten.
- 6. Verbindungen gemäss Anspruch 5, worin R₁ Methyl, 35 Ethyl, n-Propyl, Isopropyl, n-Butyl, Isobutyl, tert.-Butyl, 1,1-Dimethylpropyl oder Phenyl bedeutet.



- 7. Verbindungen gemäss Anspruch 5 oder 6, worin R_2-R_6 , sofern sie von Wasserstoff verschieden sind, Methyl oder einen anderen niederen Alkylrest bedeuten.
- 5 8. Verbindungen gemäss einem der Ansprüche 1-4 der allgemeinen Formel

II

worin R' Alkyl, Alkanoyl, Alkenyl, Alkinyl, Alkoxy-

- carbonylalkyl, Alkoxycarbonylaminoalkanoyl, Alkylcarbamoyl, Alkoxycarbonylalkyl-carbamoyl, Alkylthicarbamoyl, monooder di- substituiert Aminoalkanoyl, Aryl, Arylalkyl, Arylalkoxycarbonyl, Arylalkanoyl, Aryl-carbamoyl,
- Alkoxyalkanoyl, Alkylsulfonyl, Arylthiocarbamoyl, Aryloxycarbonylalkyl, Aryloxycarbonylalkanoyl, Aryloxycarbonylalkylcarbamoyl, Aryloxycarbonylalkylthiocarbamoyl, Arylsulfonyl, Cycloalkyl, Cycloalkanoyl, Cycloalkylcarbamoyl, Cycloalkyl-thiocarbamoyl,
- Cycloalkylcarbonyl, Cycloalkyloxycarbonylalkyl, Cycloalkyloxy-carbonylalkanoyl, Cycloalkyloxycarbonylalkylcarbamoyl, Cycloalkyloxycarbonylalkyl-thiocarbamoyl, Heteroarylalkyl, Heterocyclylalkyl, Heterocyclylalkoxycarbonylalkyl,
- 25 Heterocyclylalkoxycarbonylalkanoyl,
 Heterocyclylalkoxycarbonylalkylcarbamoyl,
 Heterocyclylalkoxycarbonylalkylthiocarbamoyl,
 Heteroaryloxycarbonylalkyl, Heteroaryloxycarbonylalkylcarbamoyl oder
- 30 Heteroaryloxycarbonylalkylthiocarbamoyl bedeutet.
 - 9. Verbindungen gemäss Anspruch 8, worin R' Methyl, Ethyl, Propyl, Hexyl, 2,2-Dimethylpropionyl, Cyclopropylmethyl, 2-Cyclohexylethyl, Propinyl,

Etyloxycarbonylethyl, Benzyl, n-Butyloxycarbonyl, tert-Butyloxycarbonyl, Benzyloxy-carbonyl, 3-Methyl-butyryl, Pentanoyl, Phenylacetyl, 2-Propyl-pentanoyl, Cyclopropancarbonyl, Isobutyryl, But-3-enoyl, 2-Methoxy-acetyl,

Propane-2-sulfonyl, Butane-1-sulfonyl, Methansulfonyl, tert-Butyloxycarbonyl-aminopropionyl oder 4-Dimethylaminobutyryl bedeutet.

10. rac. N-(4-tert-Butyl-4,5,6,7-tetrahydro-benzothiazol-2-yl)-guanidin;

10 rac. N-(6-Isopropyl-4,5,6,7-tetrahydro-benzothiazol-2-yl)-guanidin;

rac. N-(5,5,7-Trimethyl-4,5,6,7-tetrahydro-benzothiazol-2-yl)-guanidin;

N-(6,6-Dimethyl-4,5,6,7-tetrahydro-benzothiazol-2-yl)-guanidin;

rac. N-(5-Methyl-4,5,6,7-tetrahydro-benzothiazol-2-yl)-guanidin;

rac. N-(5-Butyl-4,5,6,7-tetrahydrobenzothiazol-2-yl)-guanidin;

rac. N-(5-Butyl-5,6,7,8-tetrahydro-4H-cycloheptathiazol-2-yl)-guanidin; und rac. N-(6-Propyl-4,5,6,7-tetrahydro-benzothiazol-2-yl)-guanidin.

11. rac. N-(6-tert-Butyl-4,5,6,7-tetrahydro-benzothiazol-2-yl)-guanidin; rac. N-(6-Phenyl-4,5,6,7-tetrahydro-benzothiazol-2-yl)-guanidin;

rac. N-[6-(1,1-Dimethyl-propyl)-4,5,6,7-tetrahydro-benzothiazol-2-yl]-guanidin; N-(5,5,7,7-Tetramethyl-4,5,6,7-tetrahydro-benzothiazol-2-yl)-guanidin; N-(5,6,7,8-Tetrahydro-4H-cycloheptathiazol-2-yl)-guanidin; rac. N-(6-Methyl-4,5,6,7-tetrahydro-benzothiazol-2-yl)-guanidin, und 2-Guanidino-6,7-dihydro-4H-thiazolo[5,4-c]pyridin-5-carbonsäure-tert-butylester.

25

12. N-(6,7-Dihydro-4H-pyrano[4,3-d]thiazol-2-yl)-guanidin;

N-(5-Hexyl-4,5,6,7-tetrahydro-thiazolo[5,4-c]pyridin-2-yl)-guanidin;

N-[5-(2-Cyclohexyl-ethyl)-4,5,6,7-tetrahydro-thiazolo[5,4-c]pyridin-2-yl]-guanidin;

N-(5-Ethyl-4,5,6,7-tetrahydro-thiazolo[5,4-c]pyridin-2-yl)-guanidin;

2-Guanidino-6,7-dihydro-4H-thiazolo[5,4-c]pyridin-5-carbonsäurebutylester; N-(5-Benzyl-4,5,6,7-tetrahydro-thiazolo[5,4-c]pyridin-2-yl)-guanidin; N-(5-Prop-2-inyl-4,5,6,7-tetrahydro-thiazolo[5,4-c]pyridin-2-yl)-guanidin; N-[5-(Propane-2-sulfonyl)-4,5,6,7-tetrahydro-thiazolo[5,4-c]pyridin-2-yl]-guanidin; N-(5-Phenylacetyl-4,5,6,7-tetrahydro-thiazolo[5,4-c]pyridin-2-yl)-guanidin;

2-Guanidino-6,7-dihydro-4H-thiazolo[5,4-c]pyridin-5-carbonsäurebenzylester N-(5-Pentanoyl-4,5,6,7-tetrahydro-thiazolo[5,4-c]pyridin-2-yl)-guanidin;

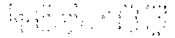
N-[5-(2-Propyl-pentanoyl)-4,5,6,7-tetrahydro-thiazolo[5,4-c]pyridin-2-yl]-guanidin; und N-(8H-Indeno[1,2-d]thiazol-2-yl)-guanidin.

- 13. N-(5,6-Dihydro-4H-cyclopentathiazol-2-yl)-guanidin;
- N-(5-Cyclopropancarbonyl-4,5,6,7-tetrahydro-thiazolo[5,4-c]pyridin-2-yl)-guanidin;
 N-[5-(Butan-1-sulfonyl)-4,5,6,7-tetrahydro-thiazolo[5,4-c]pyridin-2-yl]-guanidin;
 N-(5-Isobutyryl-4,5,6,7-tetrahydro-thiazolo[5,4-c]pyridin-2-yl)-guanidin;
 N-[5-(2,2-Dimethyl-propionyl)-4,5,6,7-tetrahydro-thiazolo[5,4-c]pyridin-2-yl]-guanidin;
 N-(5-But-3-enoyl-4,5,6,7-tetrahydro-thiazolo[5,4-c]pyridin-2-yl)-guanidin;
- N-(5-Benzyl-5,6,7,8-tetrahydro-4H-thiazolo[4,5-c]azepin-2-yl)-guanidin;
 3-(2-Guanidino-6,7-dihydro-4H-thiazolo[5,4-c]pyridin-5-yl)-propionsäure-ethylester
 N-[5-(2-Methoxy-acetyl)-4,5,6,7-tetrahydro-thiazolo[5,4-c]pyridin-2-yl]-guanidin;
 N-(5-Cyclopropylmethyl-4,5,6,7-tetrahydro-thiazolo[5,4-c]pyridin-2-yl)-guanidin;
 N-(5-Methanesulfonyl-4,5,6,7-tetrahydro-thiazolo[5,4-c]pyridin-2-yl)-guanidin;
- N-[5-(3-Methyl-butyryl)-4,5,6,7-tetrahydro-thiazolo[5,4-c]pyridin-2-yl]-guanidin;
 [3-(2-Guanidino-6,7-dihydro-4H-thiazolo[5,4-c]pyridin-5-yl)-3-oxo-propyl]-carbaminsäure-tert-butylester; und
 N-[5-(4-Dimethylamino-butyryl)-4,5,6,7-tetrahydro-thiazolo[5,4-c]pyridin-2-yl]-guanidin.
- 20 14. Verbindungen gemäss einem der Ansprüche 1-13 zur Anwendung als therapeutische Wirkstoffe.

- 15. Arzneimittel, enthaltend eine Verbindung gemäss einem der Ansprüche 1-13 und einen inerten Träger.
- 16. Verwendung von Verbindungen gemäss einem der Ansprüche 1-13 sowie von N-(4,5,6,7-Tetrahydrobenzothiazol-2-yl)guanidin und N-(5-Propyl-4,5,6,7-tetrahydrothiazolo[5,4-c]pyridin-2-yl)guanidin als Neuropeptid FF Rezeptor-
- 30 Antagonisten zur Behandlung von Schmerz und Hyperalgesie bzw. zur Herstellung entsprechender Arzeimittel.
- 17. Verfahren zur Herstellung von Verbindungen gemäss einem der Ansprüche 1-13, dadurch gekennzeichnet, dass man eine Verbindung der nachstehenden Formel 1, worin das oder die in A allfällig vorhandene(n) Stickstoffatom(e) geschützt ist/sind,

in α -Stellung zur Carbonylgruppe halogeniert, die erhaltene Verbindung der obigen Formel 2 mit 2-Imino-4-thiobiuret der obigen Formel 3 einer Cyclokondensation unterwirft, gegebenenfalls aus der erhaltenen Verbindung die an dem 10 oder den allfällig vorhandenen Stickstoffatom(en) sitzende(n) Schutzgruppe(n) abspaltet, gegebenenfalls diese(s) Stickstoffatom(e) mit einem einen Rest R' abgebenden Mittel entsprechend substituiert und gegebenenfalls eine erhaltene basische Verbindung in ein 15 pharmazeutisch verwendbares Säureadditionssalz bzw. eine erhaltene, eine saure Gruppe enthaltende Verbindung in ein pharmazeutisch verwendbares Salz mit einer Base bzw. eine erhaltene Hydroxy- oder Carboxygruppen enthaltende Verbindung in einen pharmazeutisch verwendbaren Ester

- 20 überführt und gegebenenfalls das erhaltene Produkt in ein Hydrat oder Solvat überführt.
 - 18. Verbindungen der in Anspruch 17 definierten Formel 2, ausgewählt aus
- 25 2-Brom-4-propyl-cyclohexanon; 2-Brom-4-(1,1-dimethyl-propyl)-cyclohexanon; und 1-Benzyl-4-brom-azepan-3-on.



Zusammenfassung

Guanidinderivate der Formel

HN NH2

worin

5

A eine Kette von 3-6 gegebenenfalls substituierten C
Atomen bedeutet, wovon eines oder mehrere durch -N(R')-,
O- oder S(O)_m ersetzt sein können, wobei im Falle mehrerer

solcher Atome oder Gruppen diese gleich oder verschieden

sein können und wobei diese Kette eine oder mehrere

Doppelbindungen enthalten kann;

R' Wasserstoff oder einen Substituenten bedeutet; und m 0, 1 oder 2 bedeutet; pharmazeutisch verwendbare Säureadditionssalze von basischen Verbindungen der Formel I, pharmazeutisch verwendbare Salze von saure Gruppen enthaltenden

Verbindungen der Formel I mit Basen, pharmazeutisch verwendbare Ester von Hydroxy- oder Carboxygruppen enthaltenden Verbindungen der Formel I sowie Hydrate oder Solvate davon, sind Neuropeptid FF Rezeptor-Antagonisten und eignen sich zur Behandlung von Schmerz und

25 Hyperalgesie.

Sie sind neu, mit Ausnahme von N-(4,5,6,7Tetrahydrobenzothiazol-2-yl)guanidin und N-(5-Propyl4,5,6,7-tetrahydrothiazolo[5,4-c]pyridin-2-yl)guanidin, und
sie können nach allgemein üblichen Methoden hergestellt und
zu Arzneimitteln verarbeitet werden.

FCT/CH2-04/2-0175

This Page is inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

BLACK BORDERS
IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
FADED TEXT OR DRAWING
BLURED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
SKEWED/SLANTED IMAGES
☐ COLORED OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS
☐ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
☐ REPERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
□ OTHER:

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.
As rescanning documents will not correct images problems checked, please do not report the problems to the IFW Image Problem Mailbox